



# Die Sammlung

# "Aus Natur und Geisteswelt"

nunmehr ichon über 600 Bandchen umfassend, sucht seit ihrem Entstehen dem Bedanken zu dienen, der beute in das Wort: "Freie Bahn dem Tüchetigen!" geprägt ist. Sie will die Errungenschaften von Wissenschaft, Kunst und Technik einem seden zugänglich machen, ihn dabei zugleich ummittelbar im Beruf fördern, den Gesichtskreis erweiternd, die Einsicht in die Bedingungen der Berufsarbeit verkiesend.

Sie bietet wirkliche "Cinführungen" in die Hauptwissensgebiete für den Unterricht oder Selbstunterricht, wie sie den heutigen methodischen Anssorderungen entsprechen So erfüllt sie ein Bedürfnis, dem Stizzen, die den Charakter von "Auszügen" aus großen Lebrbüchern tragen, nie entsprechen können, denn sie seben vielmehr eine Bertrauthelt mit dem Stosse schon voraus.

Sie bletet aber auch dem Sachmann eine rafche zuverlässige Abers sicht über die sich heute von Lag zu Lag weitenden Gebiete des geistigen Lebens in weitestem Umfang und vermag so vor allem auch dem immer stärter werdenden Bedürfnis des Forschers zu dienen, sich auf den Nachbargebieten auf dem laufenden zu erbalten.

In den Dienst dieser Aufgabe haben sich darum auch in dankenswerter Weise von Ansang an die besten Namen gestellt, gern die Gelegenbett benugend, sich an weiteste Kreise zu wenden, der Gesahr der "Spezialisies

rung" unferer Kultur entgegenguarbeiten an ihrem Teil bestrebt.

Damlt sie stets auf die Höbe der Forschung gebracht werden konnen, sind die Banden nicht, wie die anderer Sammlungen, stereotöptert, sondern werden – was freilich die Auswendungen sehr wesentlich erböht – bet seder Auslage durchaus neu bearbeitet und völlig neu geseht. So konnte der Sammlung auch der Erfolg nicht sehlen. Mehr als die flässe der Bändchen liegen bereits in 2. die 6. Auslage vor, insgesamt hat sie bis seht eine Verbreitung von weit über 3 Millionen Exemplaren gesunden.

Alles in allem sind die schmuden, gehaltvollen Bande, denen Brosessor Tiemann ein neues kunstlerisches Gewand gegeben, durchaus geeignet, die Freude am Buche zu weden und daran zu gewöhnen, einen kleinen Betrag, den man sur Erfüllung körperlicher Bedurinisse nicht anzusehen pflegt, auch sir bie Befriedigung gessisser anzuwenden. Durch den billigen Breis ermögelichen sie es tatsächlich jedem, auch dem wenig Begüterten, sich eine Bibliothet zu schaffen, die das für ihn Wertvollste "Aus Natur und Geisteswelt" vereinigt.

Jedes der meift reich illustrierten Bandchen ift in sich abgeschlossen und einzeln täuflich

Bedes Banden geheftet M. 1.20, gebunden M. 1.50 Werte, die mehrere Banden umfassen, auch in einem Band gebunden

Leipzig, im Marz 1917.

B. G. Teubner

#### Bisher find erschienen

## jur Tednit und medanischen Industrie:

#### Defdicte ber Tednit.

Am jaufenden Webitubl der Beit. Aberficht fiber Wirtungen der Naturwiffenschaft und Aconit auf das gejomte Kulturieben. Bon Prof. Dr. W. Launbardt. 4. Ruflage nenbearbeitet von Geh. Reg.-Nat M. Geibel. (Bb. 23.)

Chopfungen ber Ingenieurtechnik ber Neuzeit. Ben Geb. Reg. Rat M. Geltel. Mit 32 Abbilbungen, (8b. 9a.)

#### Medanit.

Mechanie. Von Kaif, Seh. Aeg. Nat R. v. Ther Ing. 1. Die Mechanit der festen Köppet. Mit 61 Abb. II. Die Mechanit der füßisigen Köpet. Mit 34 Abb. (3b, 300/304.) Einführung in die technische Wärmelehre (Thermodynamie.) Von Geh. Bergrat Paol. N. Vater. Mit 40 Abb. im Art. (3b, 516.)

Aufgabensammlung aus der technischen Mechanit. Jur ben Schil- und Gelbste unternat. Bon Prof. A. Sch mitt. L. Bewegungsleher. Stattl. 135 Aufgaben u. Lösungen mit jahlteiden Sig. im Tert. II. Offinamit. 140 Aufgaben u. Lösungen mit jahlwichen Siguren im Tert. (8b. 556,556.)

\*Aufgaben zur Thermodynamik. Ben Geh, Bergrat Paof. R. Vater. (8d, 596.) Ctatil. Mit Cinichluft der Leftigtettelehu. Von Reg.-Baumeister A. Schau. Mit 149 Sig. (8d. 497.)

#### Bergbau, Hüttenwesen und mechanische Technologie.

Unfere Roblen. Von Bergassessor P. Kutut. Mit 60 Abb. u. 3 Taf. (8b. 396.) Die Metalle. Von Brof. Dr. K. Scheld. 3, Aust. Mit 11 Abb. (8b. 29.)

Das Cifenbuttenwefen. Bon mell. Beb. Bergrat Brof. Dr. B. Webbing. s. Rufl.

von Bergrefet. S. W. Webbing. Mit fig. (Ob. 20.)
Mafdinemelemente. Von Geb. Bergrat Professor R. Vater. 2. Ruft. Mit 175 Ab-

bildungen. (Bb. 301.) Bebereuge. Das Beben fefter, fluffiger und luftformiger Komer. Von Gob. Bergent Brof.

Devojsuge. Das Deben keiter, fühliger und luftstemiger Körper. Ison Geb. Beitgut Prof. R. Tater, 2. Ruft. Mit jahlteichen Abb. (Bb. 196.) Das Holz, seine Bearkeitung u. seine Verwendung. Von I. Großmann, Unspektor der

Debroeiffetten fit Golbearbeitung in Minchen, Mit 39 Originalabb. im Test. (8b. 472.)
\*Die Oberflächenbehandtung und die Runftlechniten des Golzes. Von Inspection J. Grossmann. (8b. 474.)

Die Spinnerei. Ben Dintior prof. M. Lehmann. Mit 35 Abbilbungen, (8b, 238.) \*Die Weberei. Von Profesior Paux. (8b, 468.)

Die Kälte, ihr Wosen, ihre Erzeugung und Verwertung. Bon Dr. H. Ale, Mit 43 Abbildungen. (Ob. 911.)

#### Majdinenlehre.

Industrielle Seuerungsaulagen und Dampstejsel. Bon Ingenkut S. C. Mağet. Mit 68 Abbildungen, (Bd. 946.)

Die Dampfmaschine. Von Seh, Bergust Prof. R. Vater, 2 Bbe. I. Bb.: Wirtungsweise des Dampfes in Keffel und Abschine. 3. Aust. Mit 43 Abb. II. Bb.: Ihr Sofialiung und thre Verwendung. INt 95 Abb. und 3 Tassel. (Bb. 299, 394.)

Die neueren Wärmetraftmafchinen. Ion Geh, Bergrat Prof. A. Vater, 2 Bande, 1. Bb.: Cinflührung in die Aberte und ben Sau der Gasmalchinen. 4. Aufl. Al. 93 Abb. (Ob. 21.) 11. Ob.: Gaserzenger, Groffgesmafchinen, Gas- u. Dampfturbinen. 3. Auflage. All 45 Abbildungen. (Ob. 80.)

Die Wasserraftmaschinen und die Ausnühung der Wassertälte. Von tail, Geb. Acgo-Rat A. v. Iheeing. 2. Aufl. Mit 57 Abb. (Td. 206.) Landwirtschaftl. Maschinentunde. V. Proj. Dr. G. Sifcher. Att 62 Abb. (Tb. 376.)

#### Cieltrotednil.

Grundlagen der Clettrotechnit. Von Dr. A. Notth. 2. Aufl. Marahlt Abb. (86. 901.) Die elektrische Araftübertragung. Von Ing. P. Köhn. Alit 137 Abb. (86. 424.) Prähte und Kabel, ihr Ansertigung und Anwendung in der Clettolechnit. V. Telegt.

Jujo, f. Brid. Mit 43 Abb. (Vb. 285.) Die Telegraphie in ihrer Entwicklung und Bedeutung. Bon Pofitat J. Bruns. Mit 4 Sig. (3b. 103.)

Die Telegraphen- und gernfprechtechnit in ihrer Entwicklung. Bon Telegr.-Jafp. B. Brid. 2. Rufi, Mit sabitriden Abb. (Bb. 295.) Die funtentelegraphie. Bon Telegr. Bnip. B. Thurn. 3. Auft. 28. 51 Abb. (36. 167.)

#### Hausbau und -cinrictung.

Der Cisenbetonbau. Bon Dipl.-Ing. C. Hatmovici. Mit es Abb. (Ob. 275.) \*Wohnungseinrichtung. Bon Acq.-Saumeister Sargil. (Ob. 490.) Beipung und Lüstung. Bon Ingenieur J. C. Meher. (Wit 40 Abbild. (Ob. 241.) Das moderne Beleuchtungswesen. Bon Ing. Dr. H. Lux. M. 54 Abb. (Ob. 493.)

#### Vertehrstechnit.

Das Cifenbahnweien. Bon Cifenbahnbau- und Betriebeinfpeltor a. D. C. Biebermann. 2. Rufl. Mit So Rbbildungen. (Ob. 144.)

Die Rlein- und Straffenbahnen. Von Dberingenleur a. D. R. Liebmann. Mit as Abbildungen. (36. 322.)

Bas Automobil. Cine Einstehrung in ben Bau bes heutigen Personen-Rraftwagens. Bon Oberingenieur und Automobil-Prüfunges-Komissäe bei ber t. f. n. s. d. Senthalterei K. Blau. 3. überarbeutet Auflage. Mit 98 Abb. u. 1 Attelbild. (Ib. 166.) Mautit. Bon Direttor Dr. 3. D'aller. Mit 38 Abbilbungen. (66. 255.)

Die Luftsahrt, ihre wissenschaftlichen Grundlagen und ihre technische Entwickung. Bon Dr. R. Atmfahr. 3. Auflage von Dr. E. Huth. Mit 60 Abbildungen. (Ub. 300.)

#### Ariegstechnit.

Der Krieg im Beitalter bes Bertebre und ber Technif. Von Majot R. Meder Mit 3 Abbilbungen. (Ob. 271.) \*Rrieg und Gleg. Gine fure Darftellung mobernet Kriegelunft. Von Kaiferl. Ottoman. Major a. D. J. Endres. (Bb. 271.)
\*Die Geschütze. Bon Deneralmaj. a. D. K. Bahn. Mit Abbildungen. (Bb. 305.)
\*Die Geschütze. Bon Deneralmaj. a. D. K. Bahn. Mit Abbildungen. (Bb. 305.)
\*The Constitution and Todarie. Bon Major R. Weiß. Mit

69 Abbilbungen. (Ub. 364.) Das Artegeichiff, Ceine Entitebung und Bermendung, Bon Deb. Marinebenut C. Arteger

Mit 60 Abbilbungen. (Bb. 369.)

#### Graphische und Sein-Industrie.

Wie ein Bud entfleht. Bon Profeffor R. W. Linger. 4. Auft. Mit Safela und Abbilbungen, (Ob. 173.) Die Schmudfteine und bie Schmudftein-Industrie. Von Dr. A. Copfet. Mit 64 Abbildungen. (Bb. 376.) Die Uhr. Bon Reg. Bauführer a. D. fl. Bod. Mit 42- Abbildungen. (Bb. 916.) Die Rechenmafdinen und das Majchinenrechnen. Von Reg. Rat Dipl. Ing. R. Leng.

Mit 42 Abbildungen. (26. 490.)

#### Reichnen.

Der Weg gur Beichentunft. Von Dr. C. Weber. 2R. 42 Abb. u. 1 Safel, (86, 490,) Geometriches geripettive nehjt Anwendungen. I. brof. (Ob. 1903)
Grundzüge ber Perspettive nehjt Anwendungen. B. prof. Dr. A. Dochtemann. Mit 91 Sig. u. 11 Abb. (Bb. 510.)
Projettionelebre. Ben Zeichenlebret A. Coubeieth. Mit Abb. (Bb. 504.)

\*Lebnifdes Beichnen. D. Regierunge- u. Bewerbeichultet Prof. Borfmann. (20, 546.)

Die mit \* bezeichneten und weitere Bande befinden fich in Vorbereitung.

# Aus Natur und Geisteswelt Sammlung wissenschaftliche gemeinverständlicher Darftellungen

286. Bändchen

# Die Sprengstoffe

ihre Chemie und Technologie

Von

Dr. Rudolf Biedermann

Geheimer Reg. Rat und Professor der Chemie an der Universität Berlin

Zweite Auflage

Mit 12 Siguren im Text



Verlag von B. G. Teubner in Leipzig und Berlin 1917

## Inhaltsverzeichnis.

Erstes Kapitel.	Seite	Drittes Kapitel.	Seite
Die Sprengstoffabrika- tion in ihrer geschicht- lichen Entwicklung Zweites Kapitel.	1	Technologie der einzel= nen Sprengstoffe  1. Schwarzpulver und seine Bestandteile  2. Schwarzpulverähnliche	50
Theorie der Sprengstoffe  1. Die Sprengfraft und ihre Elemente 2. Thermochemie 3. Arbeitsleistung 4. Die Zersehungsgleichung 5. Gasvolumen 6. Zersehungsgeschwindigseit 7. Initialimpuls	14 14 18 28 30 32 33 38	Explosivmischungen, Chloratsprengstoffe 3. Sprengels Sprengstoffe 4. Nitroglyzerin, Sprengöl . 5. Schießbaumwolle 6. Dynamit	81 91 96 101
8. Explojionstemperatur 9. Explojionsorud 10. Cadedidite	39 41 46	Register	125 127

Schubformel für die Bereinigten Staaten von Amerika: Copyright 1917 by B. a. Teubner in Leipzig.

Alle Rechte, einschließlich des übersetungsrechts, vorbehalten.

Drud von B. G. Teubner, Dresden.

## Dorwort.

Das vorliegende Buch ist aus einer Reihe von Vorträgen hervorgegangen, die vor Studierenden der Chemie gehalten worden sind. Es setzt die Kenntnis der chemischen Grundbegriffe und der allgemeinen physitalischen und chemischen Gesetze voraus. (S. W. Loeb, Einführung in die chem. Wissenschaft, Leipzig 1909.) Auf dieser Grundlage will es ein Gebiet der menschlichen Kultur zum allgemeineren Verständnis bringen, welches nicht oft eine zusammensassenschaftlicher wie in technischer Beziehung ein besonderes Interesse beanspruchen darf.

Die Kenntnisse über die Sprengstoffe und ihre Anwendungen in Krieg und Frieden haben sich anfänglich, bis in das vorige Jahrhundert binein, auf rein empirischem Wege entwickelt. Wenn auch die handhabung der Sprengstoffe und besonders ihr artilleristischer Gebrauch manche Dervollkommnung gefunden hat, so blieben doch die wirklichen Ursachen der Schieß= und Sprengfraft in chemischer wie in mechanischer Beziehung verborgen. Erst Bunsen und Schischkoff unternahmen es 1857 (Poggendorffs Annalen 102, 321), mit rein wissenschaftlichen hilfsmitteln die Natur des Schwarzpulvers und die Dorgänge bei dessen Explosion zu ergründen. Sie bestimmten die Zusammensetzung des Pulvers und maken das Volumen der bei seiner Explosion entwidelten Gase und die dabei entwidelte Wärme. Allein der thermochemische Zusammenhang zwischen dem ursprünglichen Sustem des Sprenastoffes und dem Sustem seiner Explosionsprodufte war damals nur wenig ertannt, und außerdem ist der Sprengförper, mit dem die Untersuchungen angestellt wurden, das Schwarzpulver. von viel zu tomplizierter Beschaffenheit und gibt zu verwickelte Zersekungserscheinungen, um die Auffindung einfacher Gesekmäkigteiten leicht zu machen. Die dann eintretende Entwicklung der Thermochemie, besonders infolge der zahlreichen Bestimmungen M. Berthe= lot's, ermöglichte es diesem (1871—1883) ein helles, klärendes Licht auf die chemischen und physitalischen Dorgänge bei der Explosion zu werfen. Sein Werf, "Sur la force des matières explosives d'après la Thermochimie" (3. Aufl. 1883) bezeichnet den Beginn der wissen= schaftlichen Behandlung der Sprengstofschemie und der rationellen Zusammensetzung neuer Sprengstoffe. Damit war das Cor geöffnet für eine lange Reibe glänzender Erfolge, deren technische Bedeutung noch deutlicher vor jedermanns Augen liegt als deren wissenschaftIV Dorwort

liche. Mit großem Scharssinn arbeiten jest zahlreiche Sorscher und Techniker daran, die Gesehmäßigkeiten bei explosiven Vorgängen sest zustellen und die Handhabung der größten Krastmittel, die wir bes

sigen, so sicher wie möglich zu machen.

Einen Einblick in den augenblicklichen Zustand der Chemie und Technologie der Sprengstoffe sucht dieses Buch zu gewähren, es will aber
nicht den Anspruch darauf erheben, eine erschöpfende Darstellung der
Materie zu geben. Schon der zur Verfügung stehende Raum lätt dies
als völlig ausgeschlossen erscheinen. Immerhin war der Verfasser bestrebt, auch aus der neuesten Zeit wissenschaftliche Sorschungsergebnisse und bemerkenswerte technische Neuerungen mitzuteilen, so daß
auch der Sachmann einigen Nuhen vom Gebrauch des Buches haben mag.

Die Quelle für die neueren Erfindungen auf diesem Gebiet bildet im wesentlichen die Patentliteratur. Im übrigen ist die Literatur über Sprengstoffe nicht sehr erheblich. Eine besondere Zeitschrift für dieses technologische Gebiet erscheint erst seit drei Jahren. Eine Zussammenstellung einiger bemerkenswerter Werke, die zum Teil bei der Ausarbeitung des Textes zu Rate gezogen sind, findet man am

Schlusse des Buches.

## Vorwort zur zweiten Auflage.

Der Donner der Kanonen und Minen, der zurzeit vom Tigris bis über den Atlantischen Ozean hinaus erschallt, redet laut und für sedermann verständlich von den großen Sortschritten und Errungenschaften, welche in der Herstellung und Derwendung der Spreng- und Schießmittel in unseren Tagen gewonnen sind.

Wie sehr die reine Wissenschaft an diesen technischen Sortsichritten beteiligt ist, ja diese erst möglich gemacht hat, wird die solgende nähere Betrachtung des Gegenstandes zeigen. Die Dorsussehung für den Gebrauch des Buches ist die Bekanntschaft mit den Grundlehren der Physik und Chemie, wie schon für die erste Auslage angegeben wurde. Die seit deren Erscheinen erwachsenen Neuerungen haben möglichst Berücksichtigung gefunden. Wenn die Zeitverhältnisse in dieser Beziehung auch eine gewisse Beschränkung verlangen, so glaubt der Derf. doch, die allgemein zugänglichen Dinge von Wichtigkeit genügend hervorgehoben zu haben, so daß diese neue Auflage auch ein Bild von der Weiterentwicklung des Erplosivstofswesens zu geben vermag.

#### Erstes Kapitel.

# Die Sprengstoffabrikation in ihrer geschichtlichen Entwidlung.

Abgesehen von der vorgeschichtlichen fünstlichen Erzeugung des Seuers hat wohl feine, auf einem chemischen Dorgang berubende Erfindung einen solchen Einfluß auf die Gestaltung der menschlichen Ge= sellschaft ausgeübt, wie die Herstellung der Sprengstoffe. Die Erfindung des Schiekpulvers und die Derwendung seiner Explosivtraft zum Schleudern von Geschossen eröffnen eine neue Ara in der Geschichte der Menschbeit. Bis dabin war der Unterschied in der Bewaffnung und der Kriegführung bei den zivilisierten Nationen einerseits und den Barbaren anderseits nicht immer groß genug, um der roben phylischen Kraft den Sieg streitig zu machen. So mußte das auf der höhe der Kultur stebende, mit allen hilfsmitteln staatlicher Organisation ausgerüstete Römische Kaiserreich dem starten Arme der Germanen unterliegen, so konnten die fangtischen Islambekenner das persische und das byzantinische Reich zerstückeln und die mongolischen Horden ihre Herrschaft über Mittelasien bis nach Polen ausdehnen. Solche Ereignisse baben den Sortschritt der Zivilisation für Jahrhunderte gebemmt und die Menschbeit in finstere Barbarei zurüdgeworfen.

Derartige Offensivstöße von Rassen niedrigeren Kulturgrades gegen höher stehende Dölker werden aber unmöglich, sowie bei letzteren der regelmäßige Gebrauch der Sprengstoffe für Kriegszwecke auftritt. Das Schießpulver und die immer vollkommener hergestellten Instrumente zu dessen Gebrauch haben der europäischen Zivilisation die herrschaft über den größten Teil der Erde verschafft.

Die im Besitze von Schießpulver und Schießwaffen befindlichen Nationen mußten darauf bedacht sein, beides stetig zu vervollkommenen. Sonst wurde ihre Machtstellung und ihre Selbständigkeit von den Rivalen bedroht. Die Mittel zu solcher Vervollkommnung konnte nur die Wissenschaft liefern. Soweit der kulturelle Sortschritt die Beherrs

schung des Stoffes und der Naturkräfte betrifft, hängt er ab von den theoretischen Kenntnissen, die aus dem Studium der Natur gewonnen werden. Der Einfluß der Physik und Chemie macht sich, wie in allen Zweigen der Technik, auch auf dem Gebiete der Herstellung und Derswendung der Explosivstoffe geltend.

Aber nicht allein ihr Gebrauch für Krieg und Zerstörung führt zu diesem Ergebnis, auch friedliche Zwecke, die das Wohl der gesamten Menschheit fördern, bilden den Anlaß zu immer tieserer Erkenntnis der Sprengstoffe. Mit dem Schießpulver, dem Dynamit usw. ist dem Menschen eine ungeheure Kraft in die hand gelegt, eine Kraft, die er nach Belieben zum Derderben oder zum heile der Mitmenschen lenken kann. Mit hilfe dieser Kraft werden dem Schoße der Erde die unentbehrlichsten Stoffe, die Kohlen, die Erze, Salze, Gesteine, entrissen, sie hat es ermöglicht, daß das steile Gebirge kein hindernis mehr für den Verkehr von Menschen und Gütern bildet, sie beseitigt Klippen, die der Schiffahrt gefährlich sind, u. dal. m.

Jum Dank für die Sörderung, welche die Technik durch die rein wissenschaftlichen Untersuchungen erfuhr, gab sie der abstratten Wissen= schaft die Anregung und die Möglichkeit zur Durchführung von Dersuchen, welche die theoretischen Naturgesetze erweiterten und pertieften. Gerade das Studium der Explosivstoffe führte Physik und Chemie auf Gebiete, die bislang der experimentellen Sorschung fern gelegen hatten. hier zeigt sich die Materie in extremen Zuständen des Druckes, der Temperatur, der Bewegung, Diese erreichen Größen. die weit hinausreichen über die, unter welchen gewöhnlich die chemiichen und physikalischen Wechselwirkungen der Materie stattfinden. Im allgemeinen vollziehen wir chemische Reattionen bei dem Drucke der Atmosphäre und bei mäßigen Temperaturgraden, bei welchen die Gase nur eine schwache lebendige Kraft zeigen. Die Reaktionen, welche die Sprengstoffe hervorrufen können, aber entwickeln Drudgrößen, die sich nach Tausenden von Atmosphären berechnen: Wärmemengen werden dabei frei, welche die höchsten erreichbaren Tempe= raturen bedingen und den Molekülen Geschwindigkeiten von Tausenden von Metern in der Setunde erteilen. Durch die Untersuchung solcher Vorgänge werden die Grenzen der Naturerkenntnis bedeutend erweitert und ausgedehnt über den beschränften Raum der gewöhn= lichen Erfahrung.

Die Srage, wann zuerst ein Sprengstoff, insbesondere das Schieß-

pulver, hergestellt und als mächtiges Kraftmittel angewendet worden ist, kann nicht mit großer Genauigkeit beantwortet werden. Wir sins den schon frühe dei verschiedenen Dölkern den Gebrauch von brennens den Wursgeschossen. Die als solche benutzten Holzscheiter wurden alssbald verbessert durch die Derwendung von Pech, Schwesel, harzen, von Stoffen, die leicht zu entzünden und, einmal brennend, schwer zu verlöschen sind. Diese Stoffe werden in der hitze flüssig und haften start an den Körpern, auf welchen sie sich geschmolzen verbreiten. Immerhin waren sie verhältnismäßig leicht durch Abkühlung und Lustabschluß unschädlich zu machen. Das Geschoß selber durste keine sehr große Geschwindigkeit haben, um nicht schon während seines Sluges durch die abkühlende Wirkung der Lust zu erlöschen.

Diese übelstände der Brandgeschosse wurden beseitigt durch das berühmte griechische Seuer (um 673). Das Geheimnis seiner Sabristation und seiner Verwendung war zunächst auf das byzantinische Kaiserreich beschränkt. Dies Seuer, welches anscheinend durch kein Mittel zum Erlöschen gebracht werden konnte, machte einen gewaltigen Eindruck auf die damaligen Zeitgenossen. So wurde behauptet, daß auch die durch das griechische Seuer in Brand gesetzen Gegenstände nicht wieder gelöscht werden könnten. Zahlreiche andere Zeugsnisse einer lebhaft getroffenen Einbildungskraft sind vorhanden. Worsin bestand nun die so erfolgreiche Neuerung in der herstellung des griechischen Seuers? Es ist die Entdeckung des Salpeters und seiner Eigenschaften, welche den Erfolg herbeigeführt hat.

Die salzigen Auswitterungen, welche sich im Boden vieler trockner Gegenden und an den Mauern von Bauwerten bilden, waren im Altertum befannt. Die chemische Zusammensetzung dieser Effloreszensen ist nicht immer dieselbe. Neben Kalziumnitrat und Kaliumnitrat bilden auch Natriumsuschen. Natriumsarbonat, Chlornatrium usw. ähnliche Auswitterungen. Der von Diostorides und von Plinius beschriebene Stein von Association Mysien) scheint aber identisch mit dem eigentlichen Salpeter, dem Kaliumnitrat, zu sein. Auch die als "chinesischer Schnee" bezeichnete Masse muz aus diesem Salz bestanden haben. Arabische Schriftsteller beschreiben als Barud, d. h. hagelskorn (dessen streifige Struttur an die der Salpeterkristalle ersinnert), ein Salz von den Eigenschaften des Salpeters.

Man benutzte anfänglich den Salpeter in der Heilfunde als Atzund Kühlmittel bei Geschwüren und Wunden. Dielleicht ist diese korrosive Eigenschaft des Salpeters die Deranlassung zu seiner Derwens dung in brennbaren Gemischen, oder man hat zufällig entdeckt, daß er, auf glühende Kohlen geworfen, die lebhafteste Derbrennung bewirkt.

Zuerst scheinen die Chinesen den Salveter zur hervorrufung von Seuererscheinungen, zu Seuerwerten u. dal. benutt zu haben. Darauf deuten die Namen "dinesisches Salz" und "dinesischer Schnee". mit welchen arabische Schriftsteller den Salveter bezeichnen. Aber es ist nicht möglich, einigermaßen genau die Zeit dieser Erfindung anzugeben. Es scheint, daß die Derwendung solcher Seuerlätze für Kriegs= zwecke in China nicht früher erfolgt ist als in den westlichen Ländern. Berthelot1) erwähnt in dieser Beziehung einige von iesuitischen Missionaren in alten dinesischen Schriften gefundene Angaben. Sie berichten: "Im Jahre 969 der driftlichen Zeitrechnung, im zweiten Jahre der Regierung des Cai-Clou, Gründers der Dynastie der Song, brachte man diesem Sürsten eine Masse, welche die Pfeile entzündete und sie weit forttrug. Um 1002, unter seinem Nachfolger Cichin=Clong, benutte man Röhren, welche Seuerfugeln und entzündete Pfeile 700 und sogar 1000 Schritt weit schleuderten." Man darf nicht vergessen, daß es sich bierbei um Raketen, nicht um Kanonen. auch nicht um Geschützulver handelt.

Die Belagerung der Stadt Kai-fung-fu durch die Mongolen im Jahre 1232 wird als erstes Beispiel der Verwendung von Kanonen bzw. von Schießpulver zitiert. Der Berichterstatter, Pater Gaubil, bemerkt indessen schoen daß die auf beiden Seiten benutzte Maschine, ho-pao genannt, wahrscheinlich keine Kanone sei, sondern eine Schleubermaschine, welche mit brennenden Stoffen gefüllte Seuertöpfe auf weite Entsernungen warf. Ähnliche, bei der Belagerung von Siangsyang um 1271 gebrauchte Maschinen waren nicht von Chinesen, sondern von fremden Ingenieuren, Italienern und Persern, gebaut, wie Marco Polo in Übereinstimmung mit chinesischen Geschichtschreisbern berichtet.

Aus diesen und anderen Überlieserungen geht soviel unzweiselhaft hervor, daß die Chinesen damals die Anwendung des Schießpulvers nicht kannten. Die Kanonen waren ihnen noch 1621 unbekannt, denn, wie du halde berichtet, gerieten die Mandarinen bei Schießverssuchen mit Kanonen, welche die Stadt Macao dem chinesischen Kaiser geschenkt hatte, in große Bestürzung.

<sup>1)</sup> Matières explosives, t II, 354.

Die Chinesen haben wohl zuerst den Salpeter entdedt und ihn mit brennbaren Stoffen, besonders auch mit Schwesel und Kohle, gemischt und zu Seuerwerken benutzt. Sie haben auch die aus der Derstrennung solcher Gemische entstehende bewegende Kraft erkannt und zu Raketen für Kriegszwecke benutzt, aber dieses nicht vor dem Ende des 10. Jahrhunderts, zu einer Zeit, als diese Erfindung auch im Abendslande schon gemacht war. Sie haben aber nicht als erste die Explosivkraft der Gase aus salpeterhaltigen Mischungen in abgeschlossenen Räumen erkannt, sie haben nicht das eigentliche Schießpulver gekannt.

Drei Jahrhunderte vorher, um 673, tritt das griechische Seuer zum ersten Male bei einem geschichtlichen Ereignis auf als eine Erfindung des Kallinitos aus heliopolis. Die Slotte der Araber, welche Konstantinopel belagerte, wurde mit dessen hilfe zerstört, und das grie= chische Seuer war mehrere Jahrhunderte hindurch eine furchtbare Waffe in den händen der Buzantiner, besonders in den Seeschlachten. Kaiser Leo der Philosoph hat in seinen militärischen Schriften angegeben, daß man es aus Röhren schleudern solle, aus welchen es mit Donnergeräusch hervorbreche, und daß seine nicht verlöschende Slamme die feindlichen Schiffe vernichte. Ob und in welcher Weise hierbei die Treibkraft der Derbrennungsgase mitwirkte, ist nicht festzustellen. Daß Salpeter als Bestandteil in die Mischungen aufgenom= men wurde, ist zweifellos. Gewöhnlich wurde das griechische Leuer in ausgehöhlte Steine oder eiserne mit Cochern versebene Gefäße eingeschlossen, welche aus Wurfmaschinen geschleudert wurden. Die Byzantiner gebrauchten auch solche Gefäße und Rohre (Chirosuphon genannt), welche mit der hand auf den Seind geworfen wurden ein Derfahren, das mit den modernen handgranaten zurzeit wieder in Aufnahme gekommen ift.

Die Bereitung und Derwendung des griechischen Seuers war lange Zeit hindurch ausschließlich den Griechen bekannt. Die byzantinischen Kaiser hatten die schrecklichsten Strafen auf den Derrat des Geheimsnisse gesetzt. Dennoch verbreitete es sich nach und nach und kam endslich auch zur Kenntnis der Gegner. Nicht von China her, sondern von Konstantinopel lernten die Mohammedaner das griechische Seuer kennen, von dem sie in den Kreuzzügen einen so unheilvollen Gebrauch machten. Die Schilderung Joinville's (Histoire du roy Sainct-Loys) läßt erkennen, welchen Schrecken die seindlichen Seuermaschinen im heere Ludwigs des heiligen verbreiteten.

Don vielen Schriftstellern wird über den Gebrauch der Seuerpfeile und Seuerkugeln bei Belagerungen und in der Schlacht aufs eingehendste berichtet. Aber die genaue Zusammensetung des griechischen Seuers wurde von den Griechen sorgfältig geheim gehalten. Sie nennen die brennbaren Bestandteile, Pech, Naphtha, Schwefel, aber von dem wichtigsten Bestandteil, dem Salpeter, wird kein Wort gesagt. Weniger Reserve legten sich die arabischen Schriftsteller auf. In einem von Reinaud und Savé (Du seu grégeois et des origines de la poudre à canon; 1845) übersetzen arabischen Manustript wersen mehrere Mischungen von Salpeter mit verschiedenen brennbaren Stoffen angegeben.

Diele Rezepte salveterhaltiger Brenngemische finden wir in dem berühmten Buche des Marcus Graecus: Liber ignium ad comburendum hostes. Die Entstehungszeit dieses Werkes ist ungewiß; sie wird zwischen 11. und 13. Jahrhundert gesett. Guttmann') meint, es könne nicht vor 1229 verfakt worden sein, da die Araber früher noch nicht Salpeter zu den brennbaren Mischungen verwendet baben und der Derfasser hauptfächlich aus arabischen Quellen schöpfe. Unter den Dorschriften finden sich Zusammensetzungen, welche der des heutigen Sprengpulvers sehr nahe kommen, 3. B. 2 Pfund Schwefel, 2 Pfund Lindenkoble, 6 Pfund Salpeter. Aber ebenso wie die arabischen Autoren spricht auch Marcus Graecus nur davon, daß die Mischungen Brand erzeugen sollen, er beschreibt auch die Rakete, aber die Verwendung als Treibmittel in Kanonen kennt er nicht. Immerhin wurde auch mit der Rakete Gebrauch von der Triebkraft ge= macht. Marcus Graecus beschreibt sie als ignis volatilis oder tunica ad volandum. Das salveterhaltige Gemisch wurde in eine Röhre gebracht, die am geschlossenen oder verenaten Ende erbikt wurde. Die hier entflammte Masse schleuderte den Inbalt brennend beraus. Es ist auch zu berücksichtigen, daß der damalige Salveter. auch wenn er umfristallisiert war, nur ein sehr unreines Kaliumnitrat sein tonnte. Wenn die oben angegebene Mischung reinen Salpeter entbielte, so würde sie beim Entzünden plöklich detonieren, aber nicht wie eine Rafete oder ein Schwärmer verbrennen. Marcus Graecus beschreibt allerdings auch eine tunica tonitruum faciens. Aber auch bier= bei handelt es sich nicht um eine momentane Explosion. Die mit Brennmischung balb gefüllte bülse zerplatte unter Knall, sobald sie

<sup>1)</sup> Industrie der Explosivstoffe, Braunschweig 1895, S. 8.

durch den Druck der allmählich entwickelten Verbrennungsgase zerstrümmert wurde. Der Zweck war nur, durch den Knall Schrecken zu verbreiten.

In den Schriften der berühmten Alchemisten Albertus Magnus' (1193—1280) und Roger Bacon's (1214—1292) sinden wir höchst überschwengliche Mitteilungen über salpeterhaltige Brennmischungen, über ignis volans, über tunica ad volandum und ad faciendum tonitruum. Der Kern der phantastischen Angaben enthält aber nichts Originelles, sie sind alle auf die des Marcus Graecus zurüczusühren.

Am Ende des 13. Jahrhunderts kannte man also salpeterhaltige Gemische, die leicht entzündlich waren und brennbare Gegenstände leicht in Brand zu setzen vermochten, die auch in Sorm von Raketen auf gewisse Entfernungen hin geschleudert oder geschossen werden konnten. Die lettere Verwendung führte nun allmählich dahin, die Treibtraft des Pulvers zum Abschießen von Projektilen zu verwerten. In die Raketenröhre brachte man nicht nur das brennbare Gemisch. sondern auch darüber ein Geschoß, welches durch die Verbrennungs= gase fortgetrieben wurde. Diese Erfindung und damit die des Schieß= pulvers scheint von den Arabern gemacht worden zu sein. In einem in der Vetersburger Bibliothef aufbewahrten grabischen Manustript aus dem Anfang des 14. Jahrhunderts wird eine Mischung beschrieben, die aus 10 Drachmen Salpeter, 2 Drachmen Kohle und 11/2 Drach= men Schwefel bergestellt wird. Mit diesem zu einem feinen Dulver Berriebenen Gemisch füllt man den "Medfaa" zu einem Drittel an, brudt die Masse mit einem zweiten passenden Medfaa zusammen, legt eine Kugel oder einen Bolzen darauf und bringt dann Seuer an das Zündloch usw. Medfaa war ein ausgehöhlter Canzenschaft. Das Wort hat etymologisch die Bedeutung: Propulsorium, projectorium. Erst später nimmt es im Arabischen die Bedeutung von Kanone an.1)

hier haben wir die erste ballistische Wirkung des Pulvers. Um von der Schießröhre Medsaa zur Kanone zu gelangen, war nur ein Schritt nötig, vielleicht die Übertragung der Erfindung auf die Seuertöpfe. Diese für die Kriegführung wichtigste Neuerung tritt zuerst im Abendslande, in Europa, auf.

Nach Cibri hätte man 1326 schon in Slorenz Metallkanonen ansgefertigt. Jedoch sind die Angaben dieses Autors als unzuverlässig

<sup>1)</sup> Upmann, Das Schiefpulver, Braunschweig 1874, S. 7.

nachgewiesen worden. In Frankreich hat im Jahre 1339 Barthéslemy Drach laut einem noch vorhandenen Dokument der Rechnungstammer einen Bericht vorgelegt, "pour avoir poudres et autres choses nécessaires aux canons". Bei der Derteidigung von Cambrai (1339) sind 10 Kanonen in Gebrauch, und in der Schlacht bei Crécy (1346) haben die Engländer 3 Kanonen, aus denen sie kleine eiserne Kugeln schießen.

In Deutschland ist die Erfindung des Schiekpulpers mit dem Namen Berthold Schwarz verknüpft. Dieser (Bertholdus Niger), ein gransiskaner in Kreiburg i. B., soll bei alchemistischen Versuchen zufällig das Schiekpulver und seine Wirkung entdeckt baben. Im 15. und 16. Jahrhundert galt er allgemein als der Erfinder des Schiefpulpers. Sichere Daten über diesen Mönch und die Zeit, in der er lebte, sind noch nicht ermittelt worden. Sieht man von den vielen über ihn erzählten Anekooten ab und bält sich an die zuverlässigeren Berichte aus deutschen, italienischen, niederländischen und anderen Quellen des 15. und 16. Jahrbunderts, so fann man wohl als wahrscheinlich annehmen. dak der Mönch Berthold Schwarz wirklich eristiert und auch mobl unabhängig, ohne Benukung anderer, besonders arabischer Schriften die Erfindung gemacht babe, aber zu einer Zeit, Mitte des 14. Jahr= bunderts (am häufigsten wird sogar 1380 angegeben), in der ander= wärts, auch in Deutschland, der Gebrauch des Schiekpulvers schon wohlbekannt war. So wissen wir, daß Pulverfabriken 1340 in Straßburg, 1344 in Spandau, 1348 in Liegnik existierten. In Lübeck soll 1360 ein Brand, der das Rathaus zerstört hat, infolge einer Pulver= explosion entstanden sein. Johannes Rothe erzählt in seiner thüringischen Chronif, daß zum ersten Male bei der Belagerung von Ein= bed durch Friedrich, Markaraf von Meißen (im Jahre 1365), von seiten des Verteidigers, des Herzogs heinrich von Braunschweig. Schukwaffen gebraucht worden seien: "Dis was dy erste Buchse, dy yn dissin Cand in vernomme wart."

In Spanien ist die Rede von durch Seuer geschleuderten Kugeln bei Gelegenheit der Belagerung von Alicante 1351, in Rußland wird um 1389, in Schweden um 1400 Artillerie eingeführt. Der Gebrauch der Kanonen und Bombarden hat sich offenbar sehr rasch verbreitet, wenn auch anderseits die Bewaffnung der Infanterie mit Piten lange Zeit, in Frankreich bis zur Zeit Ludwigs XIV., beibehalten wurde, und die durch ihre Bogenschützen berühmten englischen Armeen auch

lange Zeit hindurch ihre alten Waffen führten und noch 1627 bei Beslagerung der Insel Remit Bogen und Pfeil kämpften.

Das griechische Seuer verschwand allmählich aus der Krieaführung, im Make als man die Verwendung des Schiekpulvers vielseis tiger gestaltete. So benutte man die Pulverexplosion bald nicht mehr ausschlieklich zum Schleubern von Geschossen, die Artilleristen lernten auch, Minen zu graben, diese mit Pulverladungen zu besetzen und durch deren Explosion die Mauern von Sestungen zu zerstören. Eine andere Neuerung war die, an Stelle von steinernen oder eisernen Dollfugeln hoblgeschosse abzuschiehen. Diese waren wohl aus den alten Seuertöpfen entstanden, sollten aber nicht mehr wie diese nur einen Brand erzeugen. Die Wände der hülsen wurden dider gemacht und ihr Inneres wurde mit Dulver gefüllt, das erst später zur Explosion fam als das zum Abschieken des Geschosses benutte. So entstand die Bombe, durch deren in der Serne erfolgende Explosion die zerstörende Wirfung der Kugeln bedeutend verstärft wurde. Die Bomben traten im 16. Jahrhundert auf, erlangten im 17. eine große Wichtigkeit und sind heutzutage so vervollkommnet, daß die Vollkugeln dagegen eine nur unbedeutende Rolle spielen.

Gegen Ende des 17. Jahrhunderts fing man auch an, die Explosivitraft des Pulvers im Bergbau und Straßenbau zum Sprengen von Steinen und zur Beseitigung von hindernissen aller Art nußbar zu machen. Bis dahin hatte man sich für diese Zwecke nur der Menschenstraft bedient, die wohl durch Seuer und auch durch Wasser unterstützt wurde, um das Gestein mürbe zu machen. Jetzt war man aber im Besitz einer ungeheuer viel größeren Krastquelle, und durch ihre rationelle Benuhung, besonders durch Ersindung neuer mächtiger Sprengmittel, hat man die erstaunlichsten Ersolge erzielt.

Die erste sichere Nachricht über die Verwendung von Schießpulver zur Sprengarbeit findet sich in dem Protosolle des Schemniger Berggerichtsbuches vom 8. Sebruar 1627, wonach ein Tiroler Bergmann, Caspar Weindl, die erste Sprengung an diesem Tage durchgeführt hätte.¹) Don Schemnig aus wurde die Sprengarbeit nach Böhmen und dem Harze eingeführt, und zwar 1632 in Clausthal, sodann 1645 in Freiberg, 1670 in England, 1724 erst in Schweden. Die elektrische Zündung wurde im Jahre 1823 durch Harris, die Sicherheitszünds

<sup>1)</sup> Guttmann in Muspratts Cechn. Chemie, 4. Aufl., Bb. 7, 780.

schnur 1831 durch Bickford und die Bohrung mit gepreßter Luft 1854 durch Brunton und Bartlett ersunden.

Jahrhunderte hindurch war Schwarzpulver das für Schieß= und Sprengzwecke allein verwendete Triebmittel. Erst das 19. Jahrhunsert brachte neue Sprengstoffe, zunächst die sog. Nitrokörper, die Salspetersäurerester von Zellulose und ähnlichen Kohlenhydraten. Im Jahre 1832 hat Braconnot gesunden, daß aus Holzsasern, Stärkemehl u. dgl. durch Einwirfung von konzentrierter Salpetersäure leicht verbrennliche Stoffe entstehen, welche er Xyloidin nannte. Pelouze zeigte im Jahre 1838, daß dies Xyloidin bei 180° sich entzünde, aber auch durch starten Schlag explodiere. Er empfahl es zur Anwendung in der Seuerwerterei. J. B. Dumas benutzte Papier zur Herstellung eines ähnlichen Körpers, welchen er Nitroamidin nannte. Alle diese Produtte waren indessen von ungleichmäßiger Wirkung und ungenügender Haltbarkeit.

Ein brauchbares Produkt, welches das größte Aussehen erregte, ershielt zuerst Schönbein in Basel im Jahre 1845 durch die Einwirkung von Salpetersäure auf Baumwolle. Ohne daß die Struktur der Baumwolle äußerlich sichtbare Deränderungen ersuhr, wurde sie in einen äußerst explosiven Körper umgewandelt, der sich als zu Schießs und Sprengzwecken geeignet erwies. Schönbein, der dem Präparat später den Namen Schießbaumwolle gab, hielt dessen Bereitung geheim, und so kam es, daß R. Böttger in Franksurt a. M. im Jahre 1846 die gleiche Ersindung machte. Beide Forscher vereinigten sich und boten das Dersahren dem Deutschen Bunde zum Erwerb an. Es wurde ihnen eine Nationalbelohnung in Aussicht gestellt, falls die Schießbaumwolle das Schießpulver für den Gebrauch in Seuerwaffen mit Dorteil ersehen könne.

Inzwischen hatte auch S. 3. Otto in Braunschweig die explosive Baumwolle hergestellt, und er zuerst brachte das Versahren an die Öffentlichteit durch einen im Oktober 1846 in der Augsburger Allsgemeinen Zeitung erschienenen Aussah.

Nun wurden zahlreiche Dersuche bekannt, nach welchen die Baums wolle durch andere ähnliche Stoffe, Slachs, Sägespäne u. dgl., der Salpetersäurebehandlung unterworfen wurden; auch das Verfahren selbst wurde abgeändert. Karmarsch und heeren in hannover, sowie Knop in Leipzig zeigten, daß ein Gemisch von konzentrierter Salpetersäure und konzentrierter Schwefelsäure viel vorteilhafter sei

als die erstere Säure allein, indem das bei der Einwirkung von Salpetersäure auf die Baumwolle entstehende Wasser von der Schweselssäure gebunden wird und dadurch nicht die Salpetersäure verdünnen und in ihrer Wirkung schwächen kann. Millon und Gaudin empsahlen, ein frisch bereitetes Gemisch von Salpeter und Schweselsäure zu verwenden, wodurch die gesonderte herstellung der Salpetersäure umgangen wird.

Die Dersuche, welche eine Kommission in Mainz zur Prüfung der Schießbaumwolle auf ihre Verwendbarkeit angestellt hatte, waren nicht ungünstig ausgefallen. Im Jahre 1853 führte die österreichische Regierung nach übereinkommen mit dem Deutschen Bunde die Schießbaumwolle, die nach Vorschrift des Hauptmanns v. Cenk in der von diesem eingerichteten Sabrit zu hirtenberg bei Wiener-Neustadt hersgestellt wurde, bei der Genietruppe als Sprengmittel und bei der Artillerie zur Jüllung von hohlgeschossen ein. Weniger geeignet erwies sich die Schießbaumwolle für Geschütze; die Kanonenrohre wurden von den Explosionsgasen angegrifsen und von den hohen Explosionsdrucken zu sehr in Anspruch genommen.

Indessen war der Gebrauch der Schießbaumwolle wieder in Frage gestellt worden, nachdem mehrfach aus unaufgeklärten Ursachen gesfährliche Explosionen in Sabriken und Magazinen stattgefunden hatten. Frederick Abel, der Chemiker des englischen Kriegsdeparkements, zeigte 1865, daß diese Unfälle in der ungenügenden Reinigung der nitrirten Baumwolle ihren Grund hatten. Er gab eine wichtige Derbesserung des Derfahrens an, die darin bestand, daß die Schießbaumwolle nach erfolgter Nitrirung und Auswaschung in einem Papierzeugsholländer zerkleinert wird. Die dadurch entstehende Pülpe ist leicht vollständig zu reinigen und läßt sich dann in die Sorm regelsmäßiger Körper pressen. hierdurch wurde die Ausbewahrung gefahrslos und die regelmäßige Explosion bei der Derwendung der Schießbaumwollstücke sichergestellt.

Eine folgenreiche Entbedung wurde im Jahre 1846 durch Sobrero in Turin gemacht, nämlich die des Nitroglyzerins oder Pyroglyzerins, wie der Körper anfänglich genannt wurde. Angeregt durch die Arbeiten Pelouze's über die Einwirtung der Salpetersäure auf Zellulose und ähnliche Kohlenhydrate, hatte Sobrero zu dieser Reattion das Glyzerin benutzt. Es entsteht auch hier tein wirklicher Nitrostörper, sondern ein Salpetersäureester des Glyzerins, der aber alls

gemein als Nitroglyzerin bezeichnet wird. Der Entdeder erkannte wohl die Bedeutung dieses flüssigen Körpers als Explosivstoff, versmochte aber nicht, seine technische Derwendung in diesem Sinne hersbeizuführen. Zunächst fand das Nitroglyzerin eine unbedeutende therapeutische Derwendung, indem es in sehr verdünnter alkoholischer Sösung als Mittel gegen Kopsschmerzen und Migräne (unter der Bezeichnung Glonoin und Angioneurosin) diente. Es gehört auch jett noch dem Arzneischake an.

Erst im Jahre 1863 wurden durch Alfred Nobel die ersten Dersuche gemacht, den von ihm Nitroglyzerin genannten Körper sür Sprengzwede zu benußen. Er brachte zunächst die Slüssigkeit durch kleine Pulverladungen zur Explosion. Allein die handhabung erwies sich als zu gefährlich für die Bergarbeiter. Er empfahl dann, das Nitroglyzerin in Methylastohol zu lösen und diesen turz vor dem Gesbrauch durch Zusat von Wasser, in welchem das Nitroglyzerin unlösslich ist, wieder von letzterem zu trennen. Durch dies Dersahren wurde zwar die Empfindlichteit des Nitroglyzerins so herabgesetzt, daß es transportfähig wurde, allein die Trennung von dem Methylastohol war umständlich, und Gesahren waren doch nicht ausgeschlossen, sei es infolge der leichten Derdunstung des Holzgeistes, sei es aus anderen Ursachen.

No bel hatte weiter Versuche angestellt, um das Nitroglyzerin durch Mischen mit festen Körpern in einen nichtslüssigen, halbsesten Zustand überzusühren. Er sand im Jahre 1866 ein hierzu sehr geeignetes Material in der Insusorienerde oder Kieselgur, die besonders in der Tüneburger heide in einem mächtigen Lager vorkommt. Damit ershielt er ein sehr plastisches, gegen Stoß fast unempsindliches Produkt, das leicht in Bohrlöcher eingeführt werden kann. Er nannte es Dynamit.

Schießbaumwolle wie Dynamit fanden alsbald eine sehr ausgebehnte Anwendung, besonders im Bergbau, wenn sie auch nicht ganz frei von gewissen übelständen waren. Die in bestimmte Sormen gepreßte Schießbaumwolle ließ sich oft nicht glatt in die Bohrlöcher bringen und wirkte oft zu plöglich und träftig. Dynamit nimmt bei Zustritt von Wasser dieses auf und läßt Nitroglyzerin austreten; bei niederiger Temperatur gefriert es zu einer steinharten Masse, die gegen sede mechanische Einwirkung von außen (beim Zerkleinern der festen Masse z. B.) äußerst empfindlich ist.

Nobel hatte den glücklichen Gedanken (1878), beide Sprengstoffe miteinander zu kombinieren. So entstand die Sprenggelatine,

welche bald das im Berabau am meisten verwendete Sprenamittel wurde und auch für Kriegszwecke als Süllmittel für Granaten u. dal. lich als brauchbar erwies. Zellulose bildet außer der Schiekbaumwolle noch andere Salvetersäureester, welche weniger Salvetersäurereste enthalten als jene. Ein zuerst als "Dinitrozellulose" bezeichnetes Produtt vermaa sich in Atheraltoholaemisch aufzulösen. Eine solche Cosung ist das bekannte Kollodium. Nobel fand, dak diese Dinitrozellulose sich auch in Nitroglyzerin auflöst und damit, je nach den Derhältnissen, eine zähe gallertartige bis bornartige Masse bildet. hier wird also die Gelatinierung oder Plastizierung des Nitroglyzerins nicht durch Zumischung eines unwirksamen Körpers wie Kieselaur bewirkt, sondern eines Stoffes, der selber ein starter Explosivstoff ist. Schon 8 Prozent Dinitrozellulose sind binreichend, um das Nitroglyzerin zu gelatinieren, also eine bei weitem geringere Menge, als von Kieselaur erforderlich ist. Es ist ersichtlich, daß die Gelatinedynamite im allgemeinen viel fräftigere Sprengstoffe sind als der Gurdungmit.

Man suchte nun auch nach anderen starten Explosivstoffen und Ge= mischen, deren Eigenschaften sie besonders für Kriegszwecke brauchbar machten. Zunächst zogen die wirklichen Nitrokörper, und unter diesen Pitrinsäure, das Trinitrophenol, die Aufmertsamkeit auf sich. Borlinetto hat im Jahre 1867 ein Gemisch von Pitrinsäure, Natronsalpeter und Kaliumbichromat als Sprenapulver empfohlen. Kalium= und Ammoniumpitrat wurden auch in England und Nord= amerika zur Süllung von Bomben verwendet. Großes Aufsehen erregte die von Eugen Turpin in Paris (1887) erfundene Derwendung von Pifrinsäure in gepreßtem und geschmolzenem Zustande, sowie in Verbindung mit Kollodium, zum Süllen von Granaten. Ein solches Produtt ist das in der französischen Armee eingeführte Meli= nit. Die dem Trinitrophenol homologen Trinitrotresole in Sorm der Ammoniumsalze werden seit 1888 als Etrasit in der österreichischen, als Kresylit in der französischen Armee gebraucht. Seit 1904 etwa hat das Trinitrotoluol eine aukerordentliche Bedeutung für die Sprengstoffberstellung erlangt.

Je genauer man, besonders infolge der Arbeiten Berthelot's und seiner Schüler, das Wesen der Explosion kennen lernte, und je bessere Prüfungsmethoden ausgearbeitet wurden, um so mehr wurden die verschiedensten Stoffe, besonders Nitrotörper, auch Diazoverbindunsgen, in den Bereich der Sprengtechnik gezogen. Es würde zu weit

führen, sie hier alle aufzuzählen; bei der späteren Beschreibung der einzelnen wichtigeren Sprengstoffe werden auch die geschichtlichen Daten angegeben werden.

Nur auf einen Sortschritt aus neuerer Zeit sei noch turz hingewiesen. Das ist die Einführung des rauchlosen Pulvers. Ein solches Schieße pulver, dessen Explosionsprodukte rein gassörmiger Natur sind, ohne seste Bestandteile, also keinen Rauch, höchstens Wassernebel bilden, wurde zuerst 1886 von Dieille aus in Äther gelöster Schießbaume wolle und Pitrinsäure hergestellt. Sast sämtliche Staaten sind seitedem mit großem Eiser bestrebt gewesen, ähnliche rauchlose oder rauchschwache Pulver in ihren Armeen einzusühren, wobei noch der wichtige Ersolg erzielt wurde, Gewehre von kleinem Kaliber zu besunzen, also den Soldaten mit einer größeren Anzahl von Patronen als bisher auszurüsten. Zeht ist in raschem Verlauf das Jahrhunderte hindurch gebrauchte Schießpulver sast vollständig durch das rauchlose Pulver verdrängt worden.

Welche Bedeutung die Explosivstofftechnit für den modernen Krieg hat, ist heute unnötig zu sagen. Dieser ist zu Cande und zu Wasser vorwiegend ein Artillerie= und Minentrieg geworden. Nicht minder offensichtlich ist die immer vielseitiger werdende Verwendung der Explosivstoffe im Bergbau, Straßenbau usw.

### 3weites Kapitel.

# Theorie der Sprenghoffe. 1. Die Sprengtraft und ihre Glemente.

Die Verwendung der Explosivstoffe für Kriegszwede und im Bergbau beruht auf der plöhlichen Entwickung eines beträchtlichen Gasvolumens in einem Raume, welcher zu klein ist, um dies Gasvolumen bei dem Atmosphärendruck enthalten zu können. Dies bedingt eine mehr oder weniger große Spannkraft, die in einem sehr kurzen Zeitzraume entwickelt wird und deshalb große dynamische Wirkungen ausübt. Die plöhliche Entwickung eines großen Gasvolumens aus einem viel kleineren Anfangsvolumen der Masse bildet die Explosion, welche Schallz und heftige mechanische Wirkungen hervorruft. Man nennt die Erscheinung auch Detonation, wenn sie den höchsten Grad der Geschwindigkeit und Energie erreicht. Der Gasdruck überträgt die lebendige Kraft der Gase auf die Geschosse oder zertrümmert die Wände des Raumes, in welchem die Explosion ersolat.

Die Spanntraft der Gase kann wirtsam werden durch die Ausdehnung von vorher zusammengedrückten Gasen, wie bei der Windbüchse, ober durch den aus einer Slüssigteit durch Erhiken entwidelten Dampf, wie in der Dampfmaschine, oder endlich durch eine chemische Reaktion, welche aus einem festen, flussigen oder gasförmigen Körpersystem plöglich eine große Menge Gas und große, die Gasausdehnung steigernde Wärmemengen entwickelt. Die letztere Methode erzeugt die mächtigsten Wirtungen. Sie ist auch deshalb für Sprengzwecke vorzuziehen, weil sie keiner bilfseinrichtungen zum Komprimieren von Gas oder zum Erhiken von Slüssigteiten bedarf.

Don den chemischen Vorgängen wählt man in der Praxis ausschließlich diejenigen, bei welchen Sauerstoff, der frei oder gebunden sein tann, auf orudierbare Stoffe einwirtt, also Derbrennungen bervorruft. Das typische Beispiel für diese Art von Reattionen ist das Knallgas, das Gemisch von 2 Vol. Wasserstoff und 1 Vol. Sauerstoffgas. Auf gleiche Gewichte bezogen, liefert es sogar mehr kinetische Energie, als irgendein anderes Gemisch. Aber das Volumen dieses Sprengstoffes im Anfangszustand ist wegen seiner Gasform schon von vornberein so groß, daß die durch die Explosion erreichten Drudgrößen nicht sehr erheblich werden. Aus diesem Grunde, und weil das handhaben von Gasen überhaupt unbequem ist, verwendet man im allgemeinen nicht gasförmige Explosivstoffe oder freien Sauerstoff. Salt ausschließlich kommen feste oder flussige sauerstoffhaltige Verbindungen zur Derwendung, wie Kaliumnitrat, Salpetersäure, Kaliumchlorat, Ammoniumnitrat, Metalloryde u. dgl. m.; ebenso hauptsächlich feste brennbare Stoffe, wie Schwefel, Koble, Phosphor, Antimon, Aluminium, Serrozyanfalium, Kohlenbydrate und andere organische Der bindungen. Man tennt auch Explosipstoffe, welche feine Gemische lind, sondern den zur Derbrennung nötigen Sauerstoff und den brennbaren Stoff in einer einzigen chemischen Derbindung enthalten, wie Nitroglyzerin, Schießbaumwolle, Knallguedfilber. Aber auch sauerstofffreie Körper, wie Diagobengolfalge, Sticftoffwafferstofffalge u.a., tonnen bestig explodieren. Derartige Körper sind unter Wärmeabsorption aus den Elementen gebildet, sie enthalten also eine Summe von Energie, welche bei ihrer plöklichen Zersekung frei wird und mechanische Wirtungen ausüben tann.

Dies führt uns zu einer Theorie der Sprengstoffe, bei welcher, wie ersichtlich, die Bildungswärmen der chemischen Derbindungen eine maßgebende Rolle spielen. Diese Größen sind die Ergebnisse einer verbältnismäkig jungen Wissenschaft, der Thermochemie, welche besonders durch die klassischen Untersuchungen M. Berthelot's, sowie Jul. Thomsen's zu hoher Dollendung gebracht worden ist. Dorher war die Kenntnis der Sprenastoffe eine rein empirische. Heutzutage, im Lichte der Thermochemie, ist man imstande, eine Menge neuer Sprengmischungen herzustellen und ihre Eigenschaften einigermaken sicher im poraus zu bestimmen. Die Thermochemie ist die Wissenschaft von den gegenseitigen Beziehungen zwischen chemischen und Wärmeerscheinungen, sie untersucht die Umwandlung von chemischer in Wärmeenergie und umgekehrt. Die Wärmeenergie ist in den Sprengstoffen latent, sie ist potentielle Energie, ihre durch Rechnung oder experimentell bestimmbare Größe ist ein Maß für die kinetische Energie. Die Umwandlung der Explosionswärme in medjanische Arbeit besteht in der durch die Wärme bewirkten Ausdehnung der Explosionsgase, wodurch sich unter Berücksichtigung der Detonations= geschwindigkeit der entsprechende Gasdruck ergibt.

Die mechanischen Wirkungen einer Explosion hängen also ab von dem Volumen der bei der chemischen Reattion gebildeten Gase und von der frei werdenden Wärmemenge, welche die das Volumen beeinflussende Temperatur bedingt. Wesentlich ist ferner drittens die Zeit, welche zur Vollendung und zur Sortpflanzung der chemischen Reattionen erforderlich ist. Man unterscheidet in bezug auf die Zeitdauer brisante und langsam explodierende Sprengstoffe. Zu den ersteren geboren die Dynamite und die Ammonsalvetersprengstoffe,

zu den letteren das Schwarzpulver.

Um die Kraft eines Sprengstoffes zu bestimmen, muß man also die Natur der chemischen Reattion kennen, woraus sich das Gasvolumen und nach den thermochemischen Bestimmungen die Menge der entwidelten Wärme ableitet, und ferner die Geschwindigkeit der Reaktion.

Die Natur der Reaktion ist bestimmt durch die Zusammensehung des Sprengstoffs und durch die der Explosionsprodutte. Diese sind die der vollkommenen Derbrennung, wenn genügender Sauerstoff vorhanden ist, um die brennbaren Elemente in die letzten Orudationsprodutte überzuführen, wie es 3. B. beim Nitroglyzerin der Sall ist, dellen Kohlenstoff und Wasserstoff gänzlich in Kohlensäure und Wasser umgewandelt werden. Derwickelter wird ber Dorgang, wenn es an Sauerstoff fehlt. Es finden dann zugleich mehrere Reaktionen statt. Aus dem Schwarzpulver 3. B., dem Gemisch von Kaliumnitrat, Kohle und Schwesel, entstehen nicht nur Kohlensäure, Kaliumsarbonat und Kaliumsulfat als Produkte der vollskändigen Verbrennung, sondern auch Kohlenoryd und Schweselkalium insolge unvollskändiger Verbrennung. Dabei ist zu berücksichtigen, daß die Verbrennungsprodukte bei der hohen Explosionstemperatur nicht immer dieselben sind, wie sie nach dem Erkalten beobachtet werden. Wasserdampf kann in seine Elemente Wasserstoff und Sauerstoff, Kohlensäure in Kohlenoryd und Sauerstoff dissoziiert sein. Zu dieser Dissoziation wird Wärme versbraucht, die allerdings bei der Abkühlung wieder frei wird.

Die bei der Explosion entwickelte Wärmemenge ist aus den Reatstionsprodukten für konstanten Druck oder für konstantes Volumen zu berechnen. Ein Teil dieser Wärmemenge wird bei der Verwendung der Sprengstoffe in mechanische Arbeit umgesetzt. Bei dem gewöhnslichen Schießpulver wird in dieser Weise etwa  $\frac{1}{3}$  der Gesamtwärme

nukbar gemacht.

Aus der chemischen Reaktion ist auch das Dolumen der Gase bei irgendeiner Temperatur abzuleiten. Dabei ist auch das Gasvolumen von Körpern, wie Wasser, die bei der Explosionstemperatur gassörmig sind, zu berücksichtigen. Aus dem Gasvolumen kann man den Druck der Gase bei der Explosionstemperatur berechnen. Da aber die Gasgesetze bei hohen Temperaturen nicht streng gültig sind, so zieht man es im allgemeinen vor, den Gasdruck mit hilse geeigneter Apparate direkt zu bestimmen.

Indessen ist zu berücksichtigen, daß die Zersetzungsgleichung nicht immer etwas von vornherein theoretisch Seststellbares ist, sondern daß bei manchen explosiven Umsetzungen ein verschiedener Reaktionsverlauf denkbar ist. Dies ist besonders dann der Sall, wenn nicht genügend Sauerstoff zur völligen Derbrennung der oxydabeln Elemente vorhanden ist, wie in der Schießbaumwolle. Sür diese hat A. Noble berechnet, daß verschiedene Explosionszersetzungen möglich sind und demgemäß die Zersetzungsgase Kohlensäure, Kohlenoxyd, Wasserstoff, Methan und Wasserdmapf in verschiedenen Mengen auftreten können. Demnach wird man auch verschiedene entwickelte Wärmemengen herausrechnen. Es ist daher sicherer in solchen Sällen, die Explosionswärme durch den Versuch im Kalorimeter sestzustellen.

Die Zeit, in welcher die Explosion sich vollzieht, ist abhängig von der "Detonationsgeschwindigkeit". Hierüber später; zunächst sind die thermochemischen Derbältnisse zu erörtern.

#### 2. Thermodemie.

Der erste Grundsatz, auf dem die Chermochemie beruht, lautet: Die bei irgendeinem chemischen Dorgange entwickelte Wärmemenge ist ein Maß für die Summe der bei demsselben geleisteten chemischen und physitalischen Arbeiten. Dieser, auch als Grundsatz der Molekulararbeit zu bezeichnende Satzischen von Cavoisier und Caplace aufgestellt worden.

Die bei einer chemischen Reaktion zwischen Elementarstoffen entwicklet Wärme ist die Solge des Verlustes an lebendiger Kraft der kleinsten Teilchen, der Änderung ihrer Bewegungsgröße, der bei der Bildung neuer Verbindungen eintretenden molekularen Strukturversänderungen. Man bezeichnet diese Wärme auch als Bildungswärme der neuen durch die Reaktion entstandenen Verbindung. Diese Größe drückt im Wärmemaß auch diesenige Energie aus, welche erforderlich ist, um die Verbindung oder das neue System in den früheren Zustand oder das frühere System zurückzuschen. Das heißt also: die Bildungswärme ist gleich der Zersetzungswärme; sie ist für jede Verbindung eine bestimmte Größe.

Die Einheit, welche der Wärmemessung zugrunde liegt, wird Kalorie genannt. Man unterscheidet dabei:

- 1. Die große Kalorie (Kal.), d. i. diejenige Wärmemenge, welche erforderlich ist, um die Temperatur von 1 kg Wasser um 1° (genau von 14,5 auf 15,5°) zu erhöhen.
- 2. Die kleine Kalorie (kal.), welche diejenige Wärmemenge ausstrück, durch welche die Temperatur von 1 g Wasser um 1° erhöht wird.
- 3. Die mittlere Kalorie (K) oder diejenige Wärmemenge, welche  $1~{\rm g}$  Wasser von  $0^{\rm o}$  auf  $100^{\rm o}$  erwärmt.

Im allgemeinen ist also 1 Kal. = 10 K = 1000 kal. Wenn es sich um beträchtliche Wärmemengen handelt, ist die Bezeichnung nach Kal. am bequemsten.

Ein Beispiel erläutere das Dorhergehende. Blei vermag sich mit Jod zu verbinden und bildet damit Bleisodid. Der Chemiker pflegt diesen Dorgang auszudrücken durch die Gleichung:  $Pb+2J=PbJ^2$ . Diese Gleichung besagt, daß 1 Atom Blei und 2 Atome Jod sich zu einem Molekül Bleisodid vereinigen. Da das Atomgewicht des Bleis 206,9 ist, das des Jods 126,97, so sagt die Gleichung ferner, daß 206,9 Gewichtsteile (Gramm) Blei und 253,8 g Jod 460,7 g Bleisodid bilden.

Die Gleichung gibt den Dorgang aber nicht vollständig wieder, denn bei der Bildung des Bleisodids wird Wärme entwickelt, und zwar eine für diese Derbindung, in Gramm-Molekülen ausgedrückt, ganz bestimmte Wärmemenge. Die vollskändige Gleichung lautet: Pb+2J=Pb]<sup>2</sup>+39.8 Kal.

Mit anderen Worten: 39,8 Kal. ist die Bildungswärme des Gramms Moleküls Bleijodid, oder der (an sich unbekannte) Energieinhalt des Systems 206,9 g Blei + 253,8 g Jod ist bei der Umwandlung in das System 460,7 g Bleijodid um 39,8 Kal. vermindert worden.

Es gibt nun auch Reattionen, bei welchen Wärme nicht entwickelt, sondern aufgenommen wird, deren Bildungswärme also negativ ist, oder bei denen das neue System einen größeren Energieinhalt besitzt als das frühere. 3. B. die Bildung von Jodwasserstoff aus Jod und Wasserstoff tritt nur unter Zusuhr von Energie in Sorm von Wärme ein: J + H = JH — 6 Kal. 126,8 g Jod und 1,01 g Wasserstoff bilden 127,81 g Jodwasserstoff unter Aufnahme von 6 Kal.

Jur Zerlegung der Derbindungen in die Ausgangsstoffe ist der ihrer Bildungswärme entsprechende Auswand an Energie ersorderlich. Also um 1 Gramm-Mol. Bleijodid (460,7 g) in Blei und Jod zu spalten, müssen 39,8 Kal. Wärme oder eine äquivalente andere Energies sorm wieder zugeführt werden, welche Wärme dann in den frei werdenden Elementen als chemische Energie enthalten ist. Bei der Zersetzung von 1 Gramm-Mol. Jodwasserstoff (127,8 g) dagegen tritt eine Wärmeentwicklung von 6 Kal. ein.

Man hat also zwei Arten der Bildung chemischer Stoffe zu untersicheiden, welche durch die allgemeinen Sormeln auszudrücken sind:

(1) A + B = C + q Kal.

Dies ist eine exothermische Reaktion, und C ist eine exothermische Derbindung.

(2) 
$$A + B = C - q Kal.$$

stellt eine endothermische Reattion dar, und C ist endothermisch. Die Vorgänge, welche bei der Zersetzung explosiver Verbindungen stattfinden, sind immer exothermischer Art; es wird immer Wärme frei. Das körpersystem, welches der explosiven Zersetzung fähig ist, muß also endothermischer Art sein.

Man sieht dies 3. B. sehr schön bei der Zersetzung der Metalloxalate (Bert helot)<sup>1</sup>)

<sup>1)</sup> Matières explosives 2, 125.

$$ZnC^{2}O^{1} = Zn + 2CO^{2} - 42.8 \text{ Kal.}$$
  
 $Ag^{2}C^{2}O^{4} = Ag^{2} + 2CO^{2} + 29.5 \text{ Kal.}$ 

Zinkoralat ist überhaupt nicht zersethar ohne dauernde Einwirkung fremder äußerer Energie; Silberoralat dagegen ist ein wirklicher Explosivstoff, welcher, wenn durch Schlag oder Erhitzen auf  $130^{0}$  der

Anstoß zur Reattion gegeben ist, lebhaft detoniert.

Jur Messung der Anderung des Wärmezustandes oder der Wärmestönung eines Körpersystems in Slüssigkeiten, bei Cösungen, bei Neustralisationen 3. B., bedient man sich des Mischungskalorimeters. Es ist dies ein Gefäß aus Glas oder Metall, in welchem die auseinander einwirkenden Stoffe von bestimmter Temperatur miteinander gemischt werden. Die Temperaturänderung, welche dabei die vorhandene, genau gemessene Wassermenge erfährt, wird bestimmt und daraus wird die Wärmemenge berechnet. Die Wärmemenge, die bei einem Vorgang entwickelt oder aufgenommen wird, ist  $Q = c \cdot m \cdot (t_8 - t_1)$ , wo c die spezifische Wärme, m die Masse,  $t_1$  die Ansangstemperatur,  $t_2$  die Endtemperatur der Kalorimeterslüssisseit (Wasser) bedeutet. Der zu untersuchende Körper habe die Temperatur  $t_3$  und die Masse  $m_1$ . Die Ausgleichstemperatur  $t_2$  wird bestimmt. Es ist dann  $Q = cm(t_8 - t_1) = c, m_1(t_9 - t_2)$ .

Jum Messen der Wärmetönung bei Verbrennungen dient das Verbrennungskalorimeter. Dieses (die Berthelotsche oder Mahlersche Bombe) besteht aus einem verschließbaren Stahlhohlzylinder, welcher innen mit Gold, Platin oder Email überzogen ist. In diesem wird eine bestimmte Menge des betreffenden Stoffes, wenn nötig nach Julaß von tomprimiertem Sauerstoff, mit hilfe eines Platindrahtes durch elettrische Glüh- oder Sunkenzündung verbrannt. Die Bombe bestindet sich in einem Mischungskalorimeter. Die Temperaturänderung, welche dessen bestimmte Wassermenge erfährt, wird genau am Thermometer festgestellt, woraus sich, wie angegeben, die Wärmetönung

Q ergibt.

Der zweite hauptsatz der Chermochemie betrifft die Äquivalenz zwischen Wärme und chemischer Umwandlung; er lautet: Wenn ein System einfacher oder zusammengesetzter Körper unter bestimmten Derhältnissen gegeben ist und dasselbe physitalische oder chemische Änderungen erfährt, welche das System in einen neuen Zustand übersühren, ohne daß dabei äußere mechanische Wirkungen vollbracht werden, so hängt die bei diesen Änderungen erzeugte oder absorbierte Wärmemenge einzig von dem Anfangszustande und dem Endzustande des Systems ab, ist aber dieselbe, welches auch die Art und die Solge der Zwischenzustände sein mag.

Dies zuerst von Germain H. Heß (1840) in St. Petersburg ermittelte Gesetz ist von großer Wichtigkeit, da es häusig ermöglicht, die Bildungswärme eines Körpers zu berechnen, wenn deren direkte Bestimmung im Kalorimeter nicht möglich ist. 3. B. der Kohlenstoff bildet mit Sauerstoff zwei Orydationsstusen, das Kohlenoryd CO und die Kohlensauer CO². Bei der vollständigen, im Kalorimeter aussührsbaren Derbrennung entsteht nur Kohlensäure, und der Dersuch ergibt:  $C + 2O = CO^2 + 94,3$  Kal. Anderseits kann man das brennbare Kohlenorydgas auch mit Sauerstoff zu Kohlensäure verbrennen. Dieser Dorgang entspricht der Gleichung  $CO + O = CO^2 + 68,3$  Kal. Da nun die Wärmeentwicklung bei der Bildung der Kohlensäure aus den Elementen stets dieselbe (94,3 Kal.) ist, einerlei ob der Vorgang auf einmal oder in mehreren Abschnitten verläusst, so folgt als Bildungswärme des Kohlenoryds C + O = CO + 94,3 - 68,3 = 26 Kal.

Dieser Satz ermöglicht es auch, die bei der Umwandlung eines Explosivstoffes entwickelte Wärme in den Sällen zu bestimmen, wo keine vollständige Verbrennung stattfindet, aber die Produkte analytisch bestimmt sind. Man muß kennen 1. die Wärme, welche durch die vollstommene Verbrennung des Explosivstoffes entwickelt wird, und welche talorimetrisch, erforderlichenfalls unter Verwendung von reinem Sauerstoff oder Sauerstoff abgebenden Stoffen, bestimmt werden kann; 2. die Wärmemenge, welche durch die vollkommene Verbrensung der Explosionsprodukte entwickelt wird, und welche berechnet werden kann, wenn diese durch die Analyse kestgestellt sind. Die Differenz der beiden Größen bildet die gesuchte Wärmenienge.

Der zweite Satz ist besonders wichtig bei der Bestimmung der Bildungswärme organischer Körper, welche nicht direkt gemessen wersen kann. Die Bildungswärme einer organischen Derbindung aus ihren Elementen ist die Differenz zwischen der Summe der Verbrenzungswärmen der Elemente im freien Sauerstoff und der Verbrenzungswärme der Derbindung, unter Bildung der gleichen Verbrenzungsprodutte. Umgekehrt kann man die Verbrennungswärme eines aus Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff zusammenzgesetzten Körpers berechnen, wenn man seine Bildungswärme kennt. Man nimmt die Summe der Wärmemengen, welche die in der Vers

bindung enthaltenen Mengen Kohlenstoff und Wasserstoff, in freiem Zustande, bei ihrer Umwandlung in Kohlensäure und Wasser liefern, und zieht von dieser Summe die Bildungswärme des Körvers ab.

Der von Berthelot aufgestellte britte Satz ist der Grundsatz der größten Arbeit. Erlautet: Jede chemische Deränderung, welche sich ohne Dazwischenkunst einer fremden Energie vollzieht, strebt zur Erzeugung desjenigen Körpers oder desjenigen Systems von Körpern, welche am meisten Wärme entbinden.

Dieser Satz ift nur vor bedingter Richtigteit, aber in den meisten Sällen von prattischer Bedeutung zutreffend. In dem System Kaslium + Chlor + Brom bildet sich nicht Bromtalium, sondern Chlortalium, weil die Bildungswärme von KCl 106, die von KBr nur 90 Kal. beträgt. Damit hängt es auch zusammen, daß ein chemischer Dorgang sich um so leichter vollzieht, wenn die entstandenen Produtte in einer setundären Reattion neue Derbindungen eingehen, wodurch neue Wärmemengen frei werden. So zersetz Chlor das Wasser nur langsam, da die freiwerdende Wärmemenge gering ist;  $H^2O + Cl^2 = 2HCl + O + 10$  Kal. Wenn aber der freiwerdende Sauerstoff Gelegenheit sindet, einen andern Körper, z. B. Schweseldioryd, zu orydieren, so sindet die Zersetung des Wassers sehr energisch statt;  $2H^2O + Cl^2 + SO^2 = H^2SO^4 + 2HCl + 74$  Kal.

Das Prinzip der größten Arbeit trifft nicht zu bei Reaftionen, die bei boben Temperaturen verlaufen; bei solchen bilden sich vielmehr leicht dissoziierende Derbindungen, deren Spaltung unter Wärmebindung erfolgt. Serner ist der von Carnot und besonders von Clausius entwickelte zweite hauptsat der Thermodynamik au berücklichtigen, welcher die Umwandlung der verschiedenen Energie= arten ineinander bei der Zustandsänderung eines Körpersustems betrifft. Die Zustandsänderung fann von zweierlei Art sein. Einmal tann der Energieinhalt des Körpers im Anfangs- und im Endaustande denselben Wert haben (theoretisch). Er durchläuft dann einen Kreisprozeß. Die von außen zugeführte Wärme wird vollständig zur Arbeitsleistung verbraucht, und beim umgekehrten Verlauf wird die Arbeit in Wärme verwandelt und nach auken abgegeben. So fann ein Gas, das in einem durch einen beweglichen Stempel verschlossenen Zylinder sich befindet, durch Wärmezufuhr eine gewisse Ausdehnung erfahren und den Stempel entsprechend beben: umgekehrt wird durch Niederdrücken des Stempels unter Wärmeabgabe das ursprüngliche Dolumen wieder hergestellt. Bei nicht umkehrbaren Dorgängen ist dies nicht der Sall. Solche sind 3. B. der Übergang von Wärme von beißeren auf kältere Körper, die meisten chemischen Prozesse, die exothermisch unter Wärmeentwicklung verlaufen.

Bei umtehrbaren Prozessen ist die Summe der Wärmemengen, welche von dem den Kreisprozeß durchlaufenden Körper aufgenommen und abgegeben werden, gleich Kull; bei nicht umtehrbaren Prozessen ist sie negativ. Die in einem Sinne zur Umwandlung in eine andere Energieart verbrauchte Energie kann hier also nicht quantitativ wiedergewonnen werden. Die nicht umfehrbaren Veränderungen streben nach einem Grenzzustand für den Teil der Energie, der nicht mehr in andere Energie umgewandelt werden kann. Dieses Streben wird als Entropie bezeichnet.

Der Teil der Energie eines Körpersystems, welcher sich in mechanische Arbeit verwandeln läßt, heißt nach Helmholtz freie Energie (Arbeitsfähigkeit). Die Differenz der gesamten inneren Energie und der freien ist die gebundene Energie. Je größer diese, um so größer die Entropie. Die gebundene Energie im Wärmemaß ist gleich dem Produtt aus Entropie in die Temperatur.

Nicht umtehrbar sind die natürlichen, freiwillig verlaufenden Dorsgänge. 3. B. Wasser fließt freiwillig abwärts und kann dabei Arbeit leisten; um es aber wieder auf das höhere Niveau zu bringen, ist neuer Aufwand an Arbeit erforderlich. Wärme kann nur Arbeit leisten, wenn sie von höherer auf niedrigere Temperatur sinkt usw.

Die chemischen Reaktionen nun sind nicht dadurch bedingt, daß chemische Energie in Wärme übergeht, wie es der dritte Satz Berthee lot's aussagt, sondern dadurch, daß die freie Energie abnimmt. Nur diese kann in äußere Arbeit oder Wärmeenergie oder eine andere Art von Energie übergeführt werden, entspricht also dem Maximum äußerer Arbeit, welche irgendein Dorgang ohne Zusuhr von äußerer Energie leisten kann. Chemische Dorgänge hängen aber davon ab, daß die Entropie des Körpersystems möglichst groß wird.

Wenn nun auch dem Satz von der größten Wärmeentwicklung teine allgemeine Gültigkeit zugesprochen werden kann, so ist er doch als eine in den meisten Sällen zutreffende Regel anzusehen; er ist für die Beurteilung der Wirkung und die Herstellung von Explosivstoffen von großer Bedeutung.

Die Bildungswärmen aller wichtigeren chemischen Verbindungen,

besonders auch die für die Sprengstoffchemie in Betracht tommenden, sind mit Genauigkeit bestimmt worden. Man sindet sie in Tabellenswerken zusammengestellt (3. B. im ChemikersKalender). Immerhin seien einige häusig benutzte Zahlen hier mitgeteilt (3. Tabelle).

Es ist dabei zu bemerten, daß die Wärmetönung sich ändert, wenn der betreffende Körper aus einem Aggregatzustand in einen andern übergeht. Es ist die latente Schmelz bzw. Derdampfungswärme zu berücssichtigen. So verbraucht 1 kg Eis von  $0^{0}$  80,03 Kal., um flüssiges Wasser von  $0^{0}$  zu werden; 1 g also 0,08 Kal., das Grammoletül  $H^{2}O$  also  $18 \cdot 0,08 = 1,440$  Kal. Es ist nun die Bildungswärme  $H^{2} + O = H^{2}O$  (flüssig) + 69 Kal., daher  $= H^{2}O$  (fest) + (69 + 1,4) 70,4 Kal.

Serner ist die Temperaturänderung zu berücklichtigen. Die Differenz zwischen den Wärmemengen  $Q_T$  und  $Q_t$ , welche bei den verschiebenen Temperaturen T und t entwickelt werden, ist gleich der Differenz zwischen den Wärmemengen, welche von den Komponenten (U) und den Reaktionsprodukten (V) innerhalb jener Temperaturen aufgenommen werden, d. h. die Differenz ihrer mittleren spezifischen Wärmen. Die Kenntnis der letzteren Größen ist also notwendig. Man hat dann  $Q_T = Q_t + U - V$ .

Leider sind die spezifischen Wärmen, d. h. diesenigen Wärmesmengen, welche erforderlich sind, um die Temperatur der Gewichtseinheit eines Körpers um  $1^0$  zu erhöhen, für höhere Temperaturen nicht genau bekannt. Im allgemeinen wächst die spezifische Wärme der Gase mit steigender Temperatur.

Endlich ist der Druck von Einfluß auf die Wärmetönung bei Reaktionen zwischen gassörmigen Körpern. Tritt keine Kondensation ein, so ist die entwickelte Wärmemenge die gleiche, sei es, daß die Reaktion bei konstantem Dolumen, sei es, daß sie bei konstantem Druck erfolgt. Sindet aber Kondensation statt, so ist die bei konstantem Druck p (bei Atmosphärendruck) entwickelte Wärme, dieselbe Temperatur vorausgesetzt, gleich der bei konstantem Dolumen v entwickelten Wärme, versmehrt um das Produkt aus der absoluten Temperatur T und 0,002 der Differenz der Gasmolekularvolume (n — n')

 $Q_{T_0} = Q_{T_V} + 0.002 (n - n') T$ ,

n bezieht sich auf die Einheit der Anzahl Liter, welche von den gasförmigen Komponenten, reduziert auf 0° und 760 mm Druck, eingenommen wird. Diese Einheit ist 22,4 l, d. h. das Grammolekül aller

Chetmomerate 23							
Bezeichnung .	Komponenten	Derbin= Mol.= dungen Gew.		Bildungswärme in Ka für das Moletulars gewicht in g gass förma flüffig fest			
				jointy			
Chlorwasser=				<b>[</b>			
itoff	H + CI	HCI	36,5	+ 22	<b>_</b>		
Wasser	$H^2 + O$	H²O	18	+ 58,3	1.60	+ 70,4	
Ammoniai	$H^3 + N$	NH3	17	+ 12,2	16,6	T. 1014	
	11.4.14	1411-	11	7 12,2	10,0		
Schwefel=	6.0	SO <sup>2</sup>	64	(0.7	~4 ~		
dioryd	S + O	30.	04	69,3	74,7		
Schwefel=		202	•		l		
trioryo	S + O3	SO <sub>3</sub>	80	92		103,8	
Shwefelfäure	$S + O^4 + H^2$	H <sup>2</sup> SO <sup>4</sup>	98	<u> </u>	192,2	193,1	
Stidoryo	N + O	NO	30	21,6			
Salpetrige				l.			
Säure	$N_3 + O_3$	N <sub>2</sub> O <sub>8</sub>	76	21,4		i — i	
Salpeterfäure=					Ì		
anhydrid	$N^2 + O^5$	N2O5	108	<b>— 1,2</b>	+ 3,6	11,9	
Salpeterfäure	$N + O_3 + H$	HNO <sup>a</sup>	63	+ 34,4	41,6	42,2	
Kohlenoryd	C + O	co	28	26,1		12,2	
Kohlenjäure .	C + O 2	COs	44	97,65			
Kaliumoryo .	$K^2 + O$	K²O	94.2	31,00		98,2	
Watriumarus	$Na^2 + O$	Na <sup>2</sup> O	62			100.9	
Natriumoryd.	Mg + O		40	i	-	100,9	
Magnesia	Mg + U	MgO	40		l —	143,4	
Aluminium=	419 . 00	41000	400		Ī	-0	
orno	$Al^2 + O^3$	Al <sup>2</sup> O <sup>8</sup>	102		J —	385,6	
Chlorialium .	K + Cl	KCI	74,6	=		105,7	
Chlornatrium	Na + Cl	NaCl	58,5	<u> </u>	l —	97,9	
Chlorammo=		1	}		] 		
nium	$N + H^4 + CI$	NH*CI	53,5	-	l —	76,8	
Kaliumfulfid	$K^2 + S$	K <sup>2</sup> S	110,2	<u> </u>	_	103,5	
<b>Natriumfulfid</b>	$Na^2 + S$	Na <sup>2</sup> S	78	l —		89,3	
Kaliumchlorat	CI + O8 + K	KCIO3	122,6		=	93,8	
Natriumalor.	$Cl + O^3 + Na$	NaClO <sup>3</sup>	106,5		l —	84.8	
Kaliumper=			,-		ľ	,-	
delorat	CI + O4 + K	KCIO4	138,5		l —	113,5	
Kaliumjulfat .	$S + O^4 + K^2$	K2SO4	174,2		_	344,3	
Natriumsulfat	$S + O^4 + Na^2$		142	_	l	328,5	
Kaliumnitrat	$N + O^3 + K$	KNO <sup>3</sup>	101,1	<del>-</del>		119	
Natriumnitrat	$N + O^3 + Na$	NaNO <sup>a</sup>	85			110,7	
Ammonium=	11 TO THE	110110	00	_	l —	110,1	
	$N^2 + O^8 + H^4$	NH4NO3	200		ŀ	ا مو دا	
nitrat	111- + O. + U.	INLLINO.	80	-		88,6	
Kaliumlar:	0 , 00 , 170	120000	170.0	1		270.	
bonat	$C + O^3 + K^2$	K2CO3	138,2	-	_	278,8	
Matriumfar=						0500	
bonat	$C + O^3 + Na^3$	Na*CO*	106		_	270,8	
I	<u> </u>	l	L			l	

Organis	dje	Derbin	dungen.
---------	-----	--------	---------

Bezeichnung	Sormel	Mol.= Gew.	gas= förmig	flüllig	feſt	Der- bren- nungs- wärme bei fonjt. Drud
Methan	CH⁴	16	+ 18,9			213,5
Azetylen	C2H2	26	-58,1		l	315,7
Athylen	C2H4	28	14,6			341,1
Benzol	C6H6	78	<u> — 11,3</u>		<b>— 1,8</b>	
Naphthalin	C10H8	128		<b>→27,4</b>		1241,8
Mitrobenzol	$C^6H^5 \cdot NO^2$	123	2	+ 5,1	+ 7,8	733,2
0=Dinitro=			_	, -,-	' ',"	
benzol	C <sup>6</sup> H¹(NO²)²	168		_	+ 0,3	703,5
m=Dinitro=	- ( )				-,-	75-75
benzol	=	168			+ 6,8	697
p=Dinitro=					' '	
benzol	=	168			+ 8,4	695.4
<b>Trinitrotoluol</b>	C7H5(NO2)3	227,1		_		834.4 ¹)
Nitronaphtha=						ĺ 1
lin	C10H7NO2	173		2,2	6,5	1191
Phenol	C <sub>6</sub> H <sub>2</sub> ·OH	94	_	+ 4,5	+36.8	736
Trinitrophenol	C6H2(NO1)2OH	229	_	<u> </u>	+46.8	
Kaliumpitrat	C <sup>6</sup> H <sup>2</sup> (NO <sup>2</sup> ) <sup>8</sup> OK	267,1		_	+110,1	- i
Glyzerin	C <sub>3</sub> H <sub>8</sub> O <sub>8</sub>	92	_	+161,7	+165,6	397,2
Nitroglyzerin .	C3H5(NO3)3	227		94,2	. — ·	361,2
Zellulose	C6H10O5	162		_	230,4	680,4
	C24H29O9(NO3)11	1095	_	_	745,6	2518,1
Nitromannit	C6H6(NO3)6	452		-	179,4	662
Knallqued=	·	[	1		,	
filber	C <sup>2</sup> N <sup>2</sup> O <sup>2</sup> Hg	284			62,9	<b>-</b> -

Gase (2 g Wasserstoff, 32 g Sauerstoff usw.) nimmt bei 0° und 760 mm den Raum von 22,4 l ein. n' ist die entsprechende Größe der Reatstionsgase. Also n und n' bilden einen Ausdruck für die Anzahl der Gasmoleküle vor und nach der Reaktion.

Auf die Temperatur t bezogen, wird, da T 273 + t ist, obige Gleichung zu:

 $Q_{tp} = Q_{tv} + 0.546 (n - n') + 0.002 (n - n') t.$ 

3. B. für die Reattion  $CO + O = CO^2$  bei konstantem Dolumen wurde, auf die Temperatur 15° reduziert, gefunden + 67,9 Kal.

<sup>1)</sup> Bestimmung der Zentralstelle Neubabelsberg.

Man hat 1 Moletularvolumen CO (28 g),  $\frac{1}{2}$  Mol. Vol. O (16 g), 1 Mol. Vol. CO<sup>2</sup> (44 g), also  $n - n' = 1 + \frac{1}{2} - 1 = \frac{1}{2}$ . Daraus berednet sich  $Q_{10} = 68,19$  Kal.

Diese Beziehung gestattet also, die Differenz zwischen beiden Wärmesmengen bei konstantem Druck bzw. Dolumen für jede Reaktion, deren Sormel man kennt, zu berechnen, und sie gilt nicht nur für diesenigen Reaktionen, wo alse Körper, Komponenten und Produkte, gassörmig sind, sondern auch für diesenigen, bei welchen einige Körper im Aussgangssystem oder im Endsystem flüssig oder fest sind. Die in den vorshergehenden Tabellen (S. 25, 26) angegebenen Bildungswärmen gelsten für 15° Temperatur und Atmosphärendruck.

Wie schon bemerkt wurde, wird die Wärmetönung auch von der Wärmeaufnahmefähigkeit der Explosionsprodukte, d. h. von deren spezifischer Wärme, beeinflußt, und demnach auch die Explosionstemperatur und der Explosionsdruck. Serner ist die spezifische Wärme auch der Komponenten zu berücksichtigen, um die Wirkungen einer gewissen Erwärmung der letzteren zu erfahren. Es seien deshalb hier die spezifischen Wärmen einiger für das Studium der Sprengstoffe in Betracht kommenden Körper mitgeteilt (S. 28).

Die spezifische Wärme fester Körper kann als konstant angesehen werden. Auch bei Wasser ist ihre Zunahme mit der Temperatur sehr gering. Bei Gasen ist sie je nach der Temperatur verschieden. Die spezifische Wärme von Gasen bei konstantem Druck ist immer größer als bei konstantem Dolumen, da das Gas bei freier Ausdehnung äußeren Druck überwinden, also Arbeit leisten muß und dazu Wärme versbraucht; 1 g - Mol. 0,002 T Kal.

Die spezifische Wärme der Gase unter konstantem Druck  $(c_p)$  ist kalorimetrisch zu bestimmen; die spezifische Wärme dei konstantem Volumen  $(c_v)$  nur sehr schwierig, leichter das Verhältnis  $\frac{c_p}{c_v}$ . Im alls gemeinen ist  $c_p-c_v=0.002$  Kal.

Die Einheit für die folgenden spezifischen Wärmezahlen ist dielenige Wärmemenge, welche ersorderlich ist, um die Temperatur von 1 g Wasser um 1° zu erhöhen, also die kleine Kalorie (kal., s. oben S. 18). Man bezieht sie auf 1 g als Gewichtseinheit. Wird sie auf das Grammolekül (bzw. Grammatom) bezogen, so hat man die Molekularwärme (bzw. Atomwärme) des Körpers.

Bezeichnung	Sormel	Mol.= Gew.	bezogen auf		
			1 g	das MoL	
Wasserstoff	H²	2	3,41	6,82	0 ° bis 200°
Sauerstoff	$O^2$	32	0,217	6,95	ðsal.
Stictitoff	N²	28	0,244	6,82	− 30° bis 200°
Chlor	Cl <sup>2</sup>	71	0,224	8,59	10 bis 200°
Wasserdampf	H2()	18	0,4805	8,65	130 bis 250°
Kohlenoryo	co	28	0,245	6,86	10 bis 200°
Kohlenfäure	CO2	44	0,215	9.46	100.
Chlorwasserstoff	HCI	36,5	0,185	6,75	20 bis 210°
Schwefeldioryd	SO2	64	0,154	9,86	10 bis 200°
Schwefel	S C	31	0,177	5,65	
Roblenstoff	C	12	0,241	2,89	Hol3toble
* "	С	12	0,174	2,09	Kofs
Aluminiumozyb	Al <sup>2</sup> O <sup>3</sup>	103	0,188	21,4	
Chlorialium	KCI	74,6	0,173	12,9	
Chlornatrium	NaCl	58,5	0,214	12,5	
Kaliumfulfid	K <sup>2</sup> S	110	0,09	19	
Kallumjulfat	K2SO4	174,3	0,190	33,5	İ
Natriumfulfat	Na <sup>2</sup> SO <sup>4</sup>	142	0,229	32,4	
Kaliumfarbonat	K2CO3	138,2		29,1	
Natriumfarbonat.	Na <sup>2</sup> CO <sup>3</sup>	106	0,273	27,4	
Kieselsäure	SiO <sup>2</sup>	60,4	0,19	11,4	

#### 3. Arbeitsleiftung.

Die Einheit der Arbeit (Produkt aus Gewicht und Sallhöhe eines Körpers) ist das Meterkilogramm. Jul. Rob. Mayer hat bekanntlich die Arbeit in Beziehung zur Wärme gesetzt und das, von Joule experimentell bestätigte, Wärmeäquivalent gefunden. Danach ist die Arbeit in eine bestimmte Wärmemenge umsetzbar und umgekehrt. 1 mkg = 0,0023409 Kal., also 1 Kal. = rund 427 mkg. Die Zahl 427 (J) ist das mechanische Wärmeäquivalent. Man hat also nur die bei der Explosion freiwerdende Wärmemenge mit 427 zu multiplizieren, um die theoretische Arbeitsleistung (den Energieinhalt) des Sprengstoffs zu finden.

Diese theoretische Arbeitsleistung (A) drückt allerdings nicht die tatsächliche Sprengwirkung eines Explosivstoffes aus. Ein großer Teil Wärme wird durch Leitung und Strahlung entfernt, dynamische Leisstung wird zum Teil wieder in Wärme umgesetzt durch Reibung usw. In Schießwaffen soll nur 1/5 bis 1/6 der im Sprengstoff enthaltenen

Energie zum Sortschleudern des Geschosses nutbar gemacht werden, bei Sprengarbeit noch weniger. Dor allem ist die Explosionsgeschwinsdigteit von größter Bedeutung. Bei raschem zeitlichen Verlauf entstehen naturgemäß größere Anfangsdrucke. Zur Vergleichung der Arsbeitswerte ist aber die Kenntnis der Größe A von Wichtigkeit. Solsgende von W. Will aufgestellte Tabelle, in der Qv die Explosionswärme von 1 kg bei konstantem Volumen bedeutet, gibt hierüber Angaben.

Explosivstoff (1 kg)	Q <sub>v</sub> (H²O flüffig)	A	Wertverhältnis (Sprenggelatine = 100)
Sprenggelatine			
(7 Proz. Kollodium) .	1640	700 280	100
Nitroglyzerin	1580	674 685	96
Nitromannit	1520	649 040	92
Dynamit (75 Proz.		i	i i
Nitroglyzerin)	1290	550 835	79
Nitroglyzerinpulver			1
(40 Proz. Nitroglyzerin)	1290	550 835	79
Schiefwolle (13 Proz.	1		
Stiditoff)	<b>1</b> 100	469 700	66
Schiekwollpulver	900	384 300	54
Kollobiumwolle			
(12 Pro3. Stiditoff) .	730	311 710	44
Ammonfalpeter (10 Proz.			1
Nitronaphthalin)	930	397 110	58
Pitrinjaure	810	345 870	49
Crinitrotoluol	730	311 780	44
Schwarzpulver	685	292 500	41
Ammonsalveter	630	269 015	38
Knallquedfilber	410	175 070	25
Knallquedfilber	410	175 070	25

Die Wärmemenge (Q), also der Energieinhalt der hier aufgezähleten Sprengstoffe ist — worauf besonders hingewiesen sei — erheblich geringer, als der Energieinhalt gleicher Gewichte unserer gewöhnlichen heizstoffe. 1 kg holztohle entwidelt bei völliger Derbrennung zu CO² 8080 Kal., trodnes holz etwa 3600 Kal., magere Steintohle 6900, Petroleum etwa 12000 Kal., Dynamit dagegen nur 1290 Kal. Daraus folgt, daß die Wärmeentwickung und die davon abzuleitende Arbeitsleistung nicht das allein Wesentliche an einem Sprengstoff sein können. Es muß noch etwas hinzufommen. Und das ist, daß der Energieinhalt eines Sprengstoffes innerhalb eines außerordentlich furzen Zeitraums zur Wirtung gelange.

# 4. Die Berfegungsgleichung.

Aus der Zusammensehung eines Sprengstoffes kann man diesenige der Explosionsprodutte stets dann mit Sicherheit bestimmen, wenn der Sprengstoff genügend Sauerstoff enthält, um die oxydabeln Elemente in die sauerstoffreichste Oxydationsstuse überzusühren. Diese Zerssehung entspricht auch dem thermischen Maximum und der größten Arbeitsleistung. So ergibt sich 3. B. die Zersehungsgleichung für Nitrosglyzerin:  $2C^3H^5(O\cdot NO^2)^3=6CO^2+5H^2O+3N^2+\frac{1}{2}O^2$ .

Diese Grenze wird allerdings in der Praxis nicht immer erreicht wegen der außerordentlich kurzen Dauer der Explosion, welche den Produkten nicht genügend Zeit zur Bildung des stabilsten Systems läkt, und wegen der plötslichen Abküblung, welche die Gase erfahren.

Wenn dagegen der Sprengstoff nicht so viel Sauerstoff enthält, um die gänzliche Oxydation herbeizuführen, oder wenn er (wie Diazobensolchlorid oder stickstoffwasserstoffsaure Salze) gar keinen Sauerstoff enthält, so sind die Explosionserzeugnisse sehr verschieden, je nach den Explosionsbedingungen, besonders der Temperatur und dem Druct. Dies ist 3. B. der Sall beim Schwarzpulver, bei der Schießbaumwolle und dem Kaliumpikrat. In solchen Sällen kann man nicht mit Sichersheit die Zusammensetzung der Explosionsprodukte und damit den Explosionsverlauf im voraus feststellen: es gehören dazu vielmehr besondere Analysen unter Berücksichtigung der Reaktionsbedingungen.

Recht lehrreich sind in dieser Beziehung die Untersuchungen Bersthelot's1) über die Zersehung des salpetersauren Ammoniums. Sie tann, je nach der Reaktionsgeschwindigkeit und der Zersehungstemperatur, nach sieben verschiedenen Reaktionen erfolgen, die auch gleichzeitig stattsinden können:

- 1. NH<sup>4</sup>·NO<sup>3</sup> = NH<sup>3</sup> + HNO<sup>3</sup>. Diese Dissoziation scheint zunächst und bei niedrigster Temperatur einzutreten. Sie verbraucht notwens digerweise Wärme, 41,3 Kal., bezogen auf festes, 37 etwa, bezogen auf geschmolzenes Salz.
- 2.  $NH^4 \cdot NO^3 = N^2O + 2H^2O$  (+ 10,2 Kal.). Diese Reattion, bei welcher sich Stickorydul entwickelt, tritt bei höherer Temperatur unter mäßiger Wärmezufuhr ein.

3. NH4 · NO3 = N2 + O + 2 H2O. Diese Zersetzung erfolgt er-

<sup>1)</sup> La Force des matières explos. 1., 20; Essai de Mécanique chimique, 11, 43.

plosionsartig bei plötslicher Erhitzung. Die Reattion entwickelt + 30,7 Kal., ausgehend vom festen Salz, + 35 Kal. (geschm. Salz).

4. Außerdem ist noch die Bildung von Sticktoff und Sticktofforyd zu beobachten.

 $NH^4 \cdot NO^3 = NO + N + 2H^2O$ , unter Entwicklung von +9.2 bzw. +13 Kal. für festes bzw. geschmolzenes Salz.

5. Serner hat man:  $2NH^4 \cdot NO^3 = 3N + NO^2 + 4H^2O$ . Auf 1 Mol.  $NH^4 \cdot NO^3$  bezogen, würde diese Reattion + 29,5 (festes Salz) bzw. + 33,5 Kal. (geschm. Salz) entwickeln.

6.  $3NH^4 \cdot NO^3 = 2N^2 + N^2O^3 + 6H^2O$ , wobei auf ein Mol. +23.3 Kal. 63w. +27 Kal. 6

7.  $5NH^4 \cdot NO^3 = 2HNO^3 + 4N^2 - 9H^2O$ . Diese Bildung von Salpetersäure, Stickstoff und dampfförmigem Wasser tann 3. B. unter dem Einsluß von Platinmohr eintreten. Die Zersehung ergibt auf ein Mol. +33,4 bzw. 37,5 Kal.

Die Möglichkeit einer Zersetzung in verschiedenem Sinne, je nach der Schnelligkeit der Erhitzung und der Zersetzungstemperatur, ist bei den Explosivstoffen wie bei allen unter Entwicklung von Wärme zersetzbaren Körpern vorhanden. Man muß aber dabei zwischen Gesmischen und moletular homogenen Körpern unterscheiden. Bei letzteren (z. B. Schießwolle, Nitroglyzerin, Knallquechilber) werden infolge der größeren Detonationsgeschwindigkeit die Zersetzungen zu einfachen und stabilen Produkten erfolgen.

In einem Körpergemisch, wie dem Schwarzpulver, können die aufeinander reagierenden Teilchen niemals so eng aneinander gelagert sein, wie in einer molekularen Derbindung. hier können die örklichen Bedingungen verschiedene Arten des Reaktionsverlauses hervorrusen, und die Reaktionsprodukte haben infolge der raschen Abkühlung, die lie ersahren, nicht die Zeit, sich zu einem bestimmten, stets gleichen System umzusehen. Dies erklärt, warum verschiedene Sorscher für die Zersehung des Schwarzpulvers z. B. zu sehr verschiedenen Reaktionsgleichungen gelangt sind.

Indessen darf man doch auch in diesen tomplizierten Sällen a priori eine Reattionsgleichung aufstellen. Nach der Regel von Mallard und Ce Chatelier macht man die Berechnung so, daß man den in einem Explosivstoff enthaltenen Sauerstoff zunächst mit dem Kohlen-

stoff zu Kohlenoryd vereinigt und den alsdann noch vorhandenen Sauerstoff zur einen hälfte mit Kohlenoryd zu Kohlenfäure, zur anderen hälfte mit Wasserstoff zu Wasser verbindet.

Sür die Zersekung der 11 fach nitrierten Schiefbaumwolle würde sich 3. B. ergeben:

 $C^{24}H^{29}N^{11}O^{42} = 15CO + 9CO^2 + 9H^2O + 5 \cdot 5H^2 + 5 \cdot 5N^2$ .

Im allgemeinen entspricht diese Art der Berechnung den Analysen= ergebnissen gang gut. Auch die Wärmeentwicklung scheint mit den aus der Zersekungsgleichung zu berechnenden übereinzustimmen.

#### 5. Gaspolumen.

Aus der theoretisch oder auf Grund der Analysen der Explosions= gase aufgestellten Zersetzungsgleichung lassen sich nun mehrere wich= tige Solgerungen ziehen.

Auker der thermischen Wirkung zunächst die Kenntnis des Gas= volumens der Explosionsgase oder Nachschwaden, reduziert auf 00 und 760 mm Druck. Die in Gramm ausgedrückten Molekulargewichte der Gase nehmen bei 0° und 760 mm Druck den Raum von 22,4 1 ein. Da der Ausdehnungskoeffizient aller Gase 0,003665  $=\frac{1}{273}$  für 1º C beträgt, so ist das Gasvolumen des Grammoletuls bei to, und wenn der Drud = b ist, in Litern:  $22.4\left(1+\frac{t}{273}\right)\cdot\frac{0.760}{h}$ 

Die Zersekungsgleichung des Nitroglyzerins

$$2C^{3}H^{5}(O \cdot NO^{2})^{3} = 6CO^{2} + 5H^{2}O + 3N^{2} + O$$

3. B. besagt zunächst, daß 454 g Nitroglyzerin bei der Zersetzung liefern: 264 g Kohlensäure, 90 g Wasser, 84 g Sticktoff, 16 g Sauerstoff. Sür das Volumen bei 760 mm und 15° (Grubentemperatur) ergibt sich nach:

22,4 
$$\left(1+\frac{15}{273}\right)$$
·6 Mol.  $CO^2=141,80$  l Kohlensäure,

= = .5 =  $H^2O=118,10$  = Wasserdamps,

= = .3 =  $N^2=70,87$  = Stickfoff,

= = .\frac{1}{2} =  $O^2=11,81$  = Sauerstoff

342,58 1 Gas

auf 454 g oder 754,5 l auf 1 kg.

### 6. Zerfekungsgeschwindigteit.

Die vorhergehenden Entwicklungen zeigen, daß die Zersetzungsseleichung eines Sprengstoffs nicht nur die Natur und die Mengen der Komponenten und der Reaktionsprodukte erkennen läßt, sondern, thermochemisch betrachtet, auch die bei der Reaktion entwickelte Wärmemenge Q. Aus diesen Daten ergeben sich nun weitere wichtige Schlußfolgerungen.

Damit die explosive Reaktion eintrete, ist die Temperatur der Sprengmasse an einer Stelle bis zu der Zersetzungstemperatur zu steigern. Wenn die bei der Zersetzung frei werdende Wärme ausreicht, um die Temperatur der benachbarten Teile in gleicher Weise zu ershöhen, so pflanzt sich die Zersetzung durch die ganze Masse fort. Die Entzündungstemperatur, also diesenige Temperatur, bei welcher die Derbrennung beginnt und der Anstoß zur Explosion gegeben wird, ist für verschiedene Stosse verschieden. Schwarzpulver entzündet sich bei 315°, Knallquechilber bei 186°. Andere Entzündungstemperaturen sind nach Munroe:

für Nitroglyzerin . . . . . . . . . . . . . . . . . 203 bis 205° tomprimierte Schießbaumwolle . . . . . 192 = 201° Dynamit Nr. 1 . . . . . . . . . . . . . . . 197 = 200° Gelatinedynamit . . . . . . . . . . . . . . . . 203 - 209°

Wenn viel Wärme durch Strahlung und Ceitung verloren geht und zur Erhöhung der Spannfraft der Gase verbraucht wird, so kann die Temperaturerhöhung, d. h. die Geschwindigkeit der Molekularbewegung, so gering sein, daß keine Explosion eintritt. Wenn 3. B. Azetylen durch Erwärmung in Benzol umgewandelt wird, so wird eine sehr erhebliche Menge Wärme frei, das viersache der bei der Explosion von Pulver entwickelten Wärme, bezogen auf gleiche Gewichte. Dennoch ersolgt keine Explosion, weil die Wärme so allmählich aufstritt, daß sie verschwindet, ohne erhebliche Temperatursteigerung zu bewirken (Berthelot).

Die molekulare Geschwindigkeit ist also ein wesentliches Element bei diesen Dorgängen. Die Gesetze, welche dabei in Stage kommen, sast Berthelot folgendermaßen zusammen: Die molekulare Bewegung wächst mit der Temperatur in raschem Derhältnis. Sie nimmt serner zu mit der Dichtigkeit des Stoffes, also mit dem Druck in einem gassörmigen System. Sie wird vermindert durch die Gegenwart eines inerten Körpers, welcher durch Wärmeverbrauch die Temperatur ersniedrigt und auch die Dichtigkeit verringert. Schwarzpulver, welches

mit Sand vermischt ist, 3. B. brennt ab, aber explodiert nicht; Dynamit, ein Gemisch von Kieselsäure und Nitroglyzerin, ist weniger brisant als Nitroglyzerin allein.

Die Sortpflanzungsgeschwindigkeit der Reaktionen drückt die Zeit aus, welche dazu nötig ist, daß die Bedingungen, welche an einem Punkte die Reaktion hervorgerusen haben, sich solgeweise an allen andern Teilen der Masse wiederholen. Diese Geschwindigkeit wird, außer von der physikalischen Struktur und der chemischen Zusammensetzung der Masse (auch durch Anwesenheit reaktionsbeschleunigender Stoffe oder Katalysatoren) erheblich von dem Drucke beeinflußt. Schieße pulver explodiert nicht im Dakuum, weil die heißen Derbrennungssgase sich verbreiten, bevor sie Zeit gehabt haben, ihre Wärme auf die benachbarten Pulverteile zu übertragen.

Es genügt auch nicht, einen Sprengstoff an einer Stelle auf irgendeine Weise zu entzünden. Nitroglyzerin und Schießbaumwolle zeigen große Derschiedenheiten in ihrem Derhalten gegen die "Initialzünsbung". Je nach der Art der Zündung tann Dynamit sich ruhig ohne Slamme zersetzen oder mit Slamme abbrennen oder im eigentlichen Sinne explodieren, und die Explosion tann gemäßigt oder heftig aussfallen. Besonders das Knallquechilber rust die letztere Art der Zersletzung hervor; es ist deshalb das in der Sprengtechnit hauptsächlich verwendete Zündmittel.

Berthelot hat diese Erscheinungen thermodynamisch erklärt. Er bat gezeigt, daß die lebendige Kraft des Initialstokes sich an dem getroffenen Duntte in Wärme umsekt, welche die Temperatur bis über die zur explosiven Zersekung erforderliche erhöht, daß die plökliche Zersekung der ersten Partitel einen neuen, beftigen Stoß auf die benachbarten Teile ausübt, und daß dieser regelmäßige Wechsel von Stößen und Zersekungen die Reaktion von Schicht zu Schicht überträgt. hierdurch wird eine wirkliche explosive Welle erzeugt. welche sich mit bei weitem größerer Geschwindigkeit fortpflanzt als die einfache Entzündung. hieraus ergibt sich die Wichtigkeit der Zünd= mittel, deren Sunttion nicht blok die Einleitung einer Derbrennung ist, sondern die Erzeugung der explosiven Welle. Und dies fann in sehr verschiedener Intensität erfolgen. Es gibt endothermische Der= bindungen, d. h. solche, die durch ihre Zersetzung Wärme entwickeln, wie Azetylen, Zuan, Arsenwasserstoff usw., welche indessen weder durch Erhitzung, noch durch den elektrischen Sunken zur Detonation gebracht werden, wohl aber in heftigster Weise durch den plötslichen Stoß des explodierenden Knallquechilbers. Die explosive Welse erflärt auch die Erfahrung, welche die Artilleristen und Ingenieure wiederholt gemacht haben, daß eine Dynamitpatrone, die durch ein Knallquechilberzündhütchen zur Detonation gebracht worden ist, bei anderen, außerhalb des Bereichs der direkten Entzündung liegenden, selbst in beträchtlicher Entsernung befindlichen Patronen die Detonation hervorzurusen vermag.

Man hat die Detonation der Sprengstoffe auf Dibrationen zurückführen wollen, wie sie die Schallwellen bilden. Aber die explosive Welle ist etwas von der Schallwelle durchaus Derschiedenes. Ohne auf die diesbezüglichen ausgezeichneten Untersuchungen Bertheslots näher einzugehen, wollen wir nur furz deren Ergebnisse ans sühren, die am besten in gassörmigen Medien erfannt werden. Während in der Schallwelle die lebendige Kraft und der Druckzuwachs gering ist und die Geschwindigkeit nur von dem physikalischen Zustand des schwingenden Mediums bedingt wird, ist es die Deränderung des chemischen Zustandes, welche sich in der Explosionswelle sortpslanzt und welche dem System eine enorme lebendige Kraft und einen besträchtlichen Druckzuwachs mitteilt. Diese Welle schreitet gleichmäßig sort, mit einer Geschwindigkeit, die wesentlich von der Natur des explosiven Gemisches abhängt, und die unabhängig vom Druck ist.

Bei der Explosion wird aus der zuerst entzündeten Schicht eine Anzahl Gasmoleküle mit all der Geschwindigkeit fortgeschleudert, welche der von der chemischen Verbindung entwickelten Maximaltemperatur entspricht. Der Stoß dieser Gasmoleküle, welche also nahezu die gesamte von der chemischen Reaktion entwickelte Wärmemenge entshalten, bedingt die Sortpslanzung dieser chemischen und kalorischen Wirkung in den benachbarten Schichten usw. Es wurden z. B. solsgende Sortpslanzungsgeschwindigkeiten gesunden: in einem Gemisch von Wasserstoff und Sauerstoff 2840 m in der Sekunde, von Sauerstoff und Azetylen 2195 m, von Kohlenoryd und Sauerstoff 1088 m, von Methan und Sauerstoff 2287 m.

Bei der gewöhnlichen Derbrennung dient nur ein geringer Teil der von der Ausgangsschicht entwickelten Wärme dazu, die Nachbarteile auf die Derbrennungstemperatur zu erhitzen; der größere Teil wird durch Strahlung, Leitung, Ausdehnung, Spannungvermehrung entsfernt und aufgebraucht.

Die für explosive Gasgemische festgestellten Gesetze lassen sich nicht ohne weiteres auf feste und flussige Sprengstoffe übertragen. Sur solde sind mehrfach die Geschwindigkeiten der Explosionswelle durch dirette Messungen bestimmt worden. Nach Trauzl explodiert 1 kg Schwarzpulver als Würfel von 10 cm Seitenlänge in 1/100 Sekunde, 1 kg Dynamit in  $\frac{1}{50000}$  Setunde. Indem man eine 67 m lange Dyna= mitpatrone zur Explosion brachte, wurde eine Geschwindigkeit von über 6000 m in der Setunde gemessen. Bei Schiefwolle sind Geschwindigkeiten von 5000 bis 7000 m beobachtet worden. Die pon der deutschen Militärverwaltung ausgeführten Dersuche in Wahn haben ähnliche Ergebnisse geliefert, für Sprenggelatine und Ditrinfäure etwa 7700 m, für Ammonsalvetersprengstoffe 2900 bis 3900 m in der Sekunde. Dabei hat sich herausgestellt, daß die Geschwindigfeiten verschieden sind, wenn der Sprengstoff frei in der Luft und wenn er eingeschlossen (wie im Bohrloche) explodiert. Im ersten Salle ist die Explosionsgeschwindigkeit von der Patronenstärke abhängig. Ein Ammonsalpetersprengstoff, der bei 30 mm Patronendice 2900 m aufwies, ergab in einer Patrone von 50 mm Stärke 3900 m Sortpflanzungsgeschwindigkeit. Die Wirkung der festen Einschließung ergibt sich aus folgenden von Bichel ermittelten Zahlen.

			6	in	igefthloffen	nicht eingeschlossen		
Donarit					4137 m	3930 m		
Ammonkarbonit I					3195 =	1753 -		
Ammontarbonit .					3094 =	1649 =		
Thunderit					3654 =	2137 =		

h. Kast<sup>1</sup>) hat die Abhängigseit der Detonationsgeschwindigseit von drei Sattoren sestgestellt. Diese sind der Durchmesser der Sprengstoffstrede, die Sestigseit des Einschlusses, die kubische Dichte des Sprengstoffes. Je mehr diese zunehmen, um so größer ist auch der Explosionsdruck. Eine wesentliche Erhöhung der Detonationsgeschwindigseit erfolgt im Derhältnis zum Durchmesser aber nur dis zu einer gewissen Grenze; für Nitrosprengstoffe liegt diese bei 10 mm Durchmesser, für Ammonsalpetersprengstoffe bei 40 bis 50 mm.

Auch die Art der Zündung ist von Einfluß auf die Entstehung der explosiven Welle. Je höher die Dichte des Sprengstoffs, um so stärker muß der Initialimpuls sein. Mittel zur Verstärkung der Zündung sind: Vergrößerung des Durchmessers von Sprengstoff und Zünd-

<sup>1)</sup> H. Kast, Montanist. Rundschau 1914, Nr. 17; 1915, Nr. 1 u. 2.

patrone, brisanter und leicht detonierbarer Zündsprengstoff, hindurchführung der Zündsadung durch die ganze Länge der Sprengstoffpatrone.

Die Abhängigkeit, in welcher die durch Stauchwirkung (s. S. 44) bestimmte Brisanz von Nitrosprengstoffen zur Detonationsgeschwindigkeit und zur Dichte steht, zeigen folgende von H. Kast ermittelte Zahlen:

Sprengitoff	d	st	v
Tetranitromethylanilin	1,53	3,91	7145
	1,59	3,94	7160
	1,53	3,95	7000
	1,60	3,35	7000
	1,45	2,93	6400
	1,60	3,13	6680

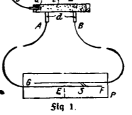
d = tubische Dichte; st = Stauchwirtung in mm; v = Detonationsgeschwindigkeit.

Ein gutes Verfahren zur Bestimmung der Detonationsgeschwindigsteit von Explosivstoffen ist das von Dautriche angegebene.

Der Sprengstoff wird in eine Röhre (Sig. 1) Z gefüllt, zu der gewünschten Dichte zusammengepreßt und an einem Ende mit einer 1,5 g-Sprengsapsel d versehen. Zwei andere Sprengsapseln d, welche in genau gemessenem Abstande (etwa 10 cm) voneinander mit ihrem Boden an der Längsseite der Röhre anliegen, übertragen die Detonation auf zwei Detonationsschnüre AF und BG, deren Länge genau gemessen ist. Diese Zündschnüre sind dünne Bleirohre, die mit einem Sprengstoff (3. B. Trinitrotoluol) gefüllt sind, dessen Detonationsegeschwindigseit mittels eines Chronographen bestimmt worden ist (3. B. 6880 m/sec). Die Enden der Zündschnüre lausen in einer Länge von etwa 20 cm (GF) nebeneinander her und sind auf einer Bseiplatte P besestigt. Auf dieser wird in halber Länge zwischen F

und G eine Linie gezogen. Bei der Detonation des Sprengstoffs martiert sich auf der Bleiplatte die Stelle S, an welcher beide Zündschnüre gleichzeitig detonieren. Die Detonationsgeschwindigkeit ist in m/sec:

 $V = 6880 \text{ m} \times \frac{AB}{200 + 2 \times ES} ES$ , wobei AB und ES in Millimeter auszus drücken sind.



### 7. Initialimpuls.

Die oben erwähnte Derschiedenheit im explosiven Zerfall ein und desselben Sprengstoffs ist abhängig von der Art, wie die mehr oder weniger leicht auslösbare Zersetzung des "sensibeln" Systems eingesleitet wird, d. h. vom sog. Initialimpuls. Der Widerstand gegen den freiwilligen Eintritt der explosiven Reaktion muß an mindestens einem Punkte durch Einwirkung einer fremden Energie überwunden wersden. Die explosive Umwandlung 3. B. des Systems  $H^2 + Cl^2$  (Chlorskallgas) in das System 2HCl, wobei +22 Kal. entwidelt werden, erfolgt unter Einwirkung des Sonnens oder elektrischen Lichtes. In andern Sällen wird eine andere Sorm der Energie, Wärme, mechasnische, wie Stoß, Druck, Reibung, oder chemische Energie, verwendet. Aquivalenz unter den verschiedenen Energiearten in bezug auf die Initialwirkung ist anscheinend nicht vorhanden.

Der Initialimpuls kann durch plötzliche starke Wärmezusuhr herbeisgeführt werden (Sunkens, Glühzündung). Stoffe, wie Pikrinsaure und Kaliumchlorat, welche bei allmählicher Wärmezusuhr ruhigschmelzen bzw. abbrennen, explodieren, wenn sie plötzlich sehr hohen Temperaturen ausgesetzt werden. Die plötzliche Wärmeentwicklung ist es auch wohl, welche bei der Schlags und Stoßzündung durch die plötzlich in Wärme umgewandelte lebendige Kraft der bewegten Masse zur Wirkung kommt.

Am wirtsamsten ist die gebräuchliche Sprengtapsel-(Knallquechilber) zündung. Die Größe des Energieinhalts, der Dichte und der Detonationsgeschwindigkeit, also die starke Brisanz des Knallquechilbers vermag, wie A. Nobel (1867) zuerst gezeigt hat, Sprengstoffe zur Detonation zu bringen, bei denen einfache Zündung nur ein Abbrennen herbeiführt oder sie gar nicht affiziert. Erst durch diese Seststellung ist der Bereich der Explosiostoffe außerordentlich vergrößert worden, insofern viele Stoffsysteme, deren Umsetzung unter Wärmeentwickung verläuft, die aber an sich wenig empfindlich sind, erst durch diesen starken Initialimpuls zu wirklichen (indirekten) Explosiostoffen werden.

Durch die aussprühenden Sunken einer nicht mit Sprengkapsel vereinigten Zündschnur wird die Dynamitsadung eines Bohrlochs zusnächst zum "Auskochen" gebracht; erst bei der unter dem Besatz statsfindenden Steigerung des Drucks und der Temperatur tritt Explosion ein. Eine Knallquechilberzündung bewirkt aber momentane Detonation, hier, wie bei allen brisanten Sprengstoffen. Wahrscheinlich spielt

bei dem Initialimpuls die Berthelotscheexplosive Welle eine wichtige Rolle; es ist sonst nicht gut das sehr verschiedene Derhalten höchst emps findlicher Stoffe wie Metallsalze der Sticktoffwasserstoffsäure, Knallsquechsilber, Schwefelsticktoff usw. als Initiierungsmittel zu verstehen.

## 8. Explosionstemperatur.

Die Kenntnis der Explosionstemperatur ist zur Bestimmung des Drucks, unter welchem die Explosionsgase in einem bestimmten Raum stehen, ersorderlich, wichtig auch deshalb, weil die Entzündung von Schlagwettern davon beeinflust wird.

Die dirette Messung der hoben Explosionstemperaturen bietet außerordentliche Schwierigkeiten dar. Man ist wesentlich auf die

theoretische Berechnung angewiesen.

Die theoretische Berechnung erfolgt auf Grund der kalorimetrischen Konstanten der in Frage kommenden Körper. Die bei der Reaktion freiwerdende Wärme (Q) wird durch die mittlere spezifische Wärme

(c) der Explosionsprodutte dividiert:  $t=\frac{Q}{c}$ . Das Ergebnis ist riche tig, vorausgesett, daß man die richtige spezifische Wärme einsett und die Menge Wärme (Q) der Bildungswärme der Produtte entspricht, welche bei den Explosionsbedingungen tatsächlich vorhanden sind. Die entwidelte Wärmemenge ist unabhängig von der Größe des Raumes, in welchem die Explosion sich vollzieht, ebenso von dem Derbältnis zwischen Anfangsdruck und entwickeltem Druck, bei konstantem Volumen. Es ist aber zu berücksichtigen, daß wir über die chemische Beschaffenheit der Explosionsprodutte bei dem Explosionsvorgange nicht genügend unterrichtet sind. Sind sie dieselben Stoffe, welche man nach Erkalten der Gase auf analytischem Wege findet? Bei der hohen Temperatur können die Derbrennungsprodukte dissoziiert und die Elemente frei vorhanden oder zu einfacheren Verbindungen aufammengetreten sein. Dann würde die im Moment der Explosion entwidelte Warme geringer sein. Anderseits verringert sich die Disso= Ziation im Make als der Druck beträchtlicher wird. Den Einfluk der Dissoziation ganz auszuschalten, ist wohl kaum angängig. Im allgemeinen scheint das Temperaturmarimum erheblich unterhalb der theoretischen Temperatur zu liegen.

Während die spezifische Wärme für feste Körper als konstant ans gesehen werden kann, nimmt sie bei Gasen mit der Temperatur rasch 3u. Sie ist für Gase unter konstantem Volumen, wenn die Reaktion in einem geschlossenen Gefäß stattfindet, oder bei tonstantem Druck, nämlich dem der Atmosphäre, aber nur bei leicht erreichbaren Tempe= raturen bestimmt worden. Die spezifische Wärme von Gasen bei einem Drud von mehreren tausend Atmosphären, wie er bei Ervlosionen auftritt, und bei extremen Temperaturen ist unbekannt. Es ist eine wenig begründete Annahme, daß die spezifische Warme zusammengesekter Körper bei bober Temperatur eine fonstante Größe sei, unabhängig von Temperatur und Druck, und gleich der Summe der Wärmen ihrer aasförmigen Elemente unter konstantem Volumen.

Nach Mallard und Le Chatelier ist die spezifische Wärme durch eine Sormel c = a + bt auszudrüden, in welcher a und b Konstante find. Die Molekularwärme (die spezifische Wärme des Grammole=

füls) wird dann ausgedrückt in Kal. für

Kohlensäure durch 6.26 + 0.0037 t5.61 + 0.0033 tWallerbampf Kohlenoryd, Sticktoff, Sauerstoff durch 4,8 + 0,0006 t.

Die Gleichung für die Temperatur wird dann:  $t = \frac{Q}{a+bt}$ ober

$$bt^2 + at$$
  $Q = 0$ , woraus folgt:  $t = \frac{-a + 1/4bQ + a^2}{2b}$ .

3. B. Die theoretische Verbrennungswärme des Kohlenstoffs ergibt sich in folgender Weise. Oben ist die Bildungswärme der Koblenläure aus C + O2 3u 97,65 Kal. angegeben; d. h. 12 g Kohlenstoff (Holzfohle) geben bei ihrer Verbrennung in reinem Sauerstoff 97,65 Kal. oder 97650 kal., 1 g Kohlenstoff also 8137 kal. Wenn 12 g Kohlenstoff verbrennen, so entstehen 44 g Kohlensäure, aus 1 g Kohlenstoff also 3.66 g Kohlensäure. Da 0,215 kal diespezi fi sche Wärme der Kohlensäure, bezogen auf 1 g ist (f. S. 28), so folgt für die theoretische Verbrennungstemperatur der Holzschle nach der Formel  $t=\frac{Q}{c}$   $T=\frac{8137}{3,66\times0,215}=10338^{o}.$ 

Erfolgt die Verbrennung in atmosphärischer Luft, so werden außer den 3,66 g Kohlensäure noch 8,82 g Sticktoff erhist werden, welche eine der spezifischen Wärme entsprechende Menge Wärme verbrauchen. Man hat dann

8137  $T = 3,66 \times 0,215 + 8,82 \times 0,244 = 2766^{\circ}.$ 

Bei Luftüberschuß wird die Temperatur natürlich noch weiter herabgesett.

Die theoretischen Derbrennungstemperaturen werden in Wirklicksteit nicht erreicht aus folgenden Gründen: 1. Es geht Wärme durch Leitung und Strahlung verloren. 2. Die spezisische Wärme der Gase ist in hohen Temperaturen viel größer, als experimentell bestimmt worden ist. Die berechnete Derbrennungstemperatur des Knallgases ( $H^2 + O$ ) 3. B. beträgt, wenn die spezisische Wärme des Wasserbampses 0,48 Kal.ist:  $\frac{58300}{18 \times 0.48} = 6748^{\circ}$ . Ist diese aber doppelt so groß,

nur die hälfte. 3. In hohen Temperaturen tritt Dissosiation der Dersbrennungsprodukte ein, wodurch Wärme verbraucht wird. Es ist möglich, daß Kohlensäure, Wasserdampf usw. sich bei der Explosionstemperatur gar nicht bilden können. Dann würde die Größe Q und damit die Explosionstemperatur niedriger sein, als die Rechnung ersgibt. Anderseits wirkt hoher Druck der Dissosiation entgegen. Der bei der Explosion auftretende hohe Gasdruck kann möglicherweise die Dissosiationswirkung völlig ausheben. 4. Es ist nicht sicher, daß die explosive Zersehung so verläuft, wie es die Theorie und die Analysen der abgekühlten Zersehungsprodukte voraussehen lassen.

Troz der hieraus folgenden Dorbehalte ist die rechnerische Ermittelung der Explosionstemperatur von Wert, da sich daraus Solgerungen ergeben, welche erverimentelle Bestätigung gefunden baben.

# 9. Explosionsdrud.

Der durch die Explosionsgase entwickelte Druck kann durch Rechnung oder durch direkte Messungen bestimmt werden.

## a) Berechnung.

Nehmen wir an, alle Produkte der Explosion seien gassörmig, und die Temperatur dieser Gase im Augenblick der Explosion sei genau bestannt, so kann man hieraus mit hilse der bekannten Gasgesetze bestechnen, welcher Druck entwickelt wird, wenn ein Sprengstoff in einem bestimmten Raume explodiert, und weiter die nacheinander aufstretenden Druckgrößen, wenn das Dolumen während der abnehmens den Spannung sich ändert, wie in dem Lause eines Geschützes.

Es sei  $V_0$  das Dolumen der von einem bestimmten Gewicht (1000 g) Explosivstoff erzeugten Gase, reduziert auf  $0^{\rm o}$  und 760 mm Druck, d. h. das spezifische Dolumen.

 $V_t$  das Dolumen derselben Gasmenge bei der Explosionstemperatur t und 760 mm Drug.

V' der Raum, welcher die Gasmenge aufnimmt (die Raumeinheit I I).

Nach dem Gay- Eussac'schen Gesetz verhalten sich bei tonstantem Druck die Gasvolumina dirett proportional den absoluten Temperaturen

$$\begin{array}{c} V_{o} & T_{o} \\ V_{t} & T_{o} \\ \end{array}, \text{ wo also } T_{o} = t_{o} + 273^{o}; \ T_{1} = t_{1} + 273^{o}. \\ \text{Demnady ift: } V_{o} & \frac{273}{t+273}; \ V_{c} = \frac{V_{o} \ (t+273)}{273} \ . \end{array}$$

Nach dem Mariotte'schen Gesetz sind, bei konstanter Temperatur, die Volumina umgekehrt proportional den Drucken:

$$\frac{V_o}{V'} = \frac{P_1}{P_o} \cdot$$

Die Größe  $P_0$  drückt den Atmosphärendruck bei  $0^{\circ}$  aus, d. h. 1,033 kg auf 1 gcm.

f sei der gesuchte, von den Explosionsgasen (aus der Gewichtseinsheit 1000 g Sprengstoff) bei der Explosionstemperatur t in der Raumseinheit (V'=1 1) hervorgebrachte Druck.

einheit (V'=1 1) hervorgebrachte Druck. Dann ist:  $\frac{f}{P_o} = \frac{V_t}{V'}$ ; also  $f = \frac{P_o}{V'} \cdot V_t = 1,033 \cdot \frac{V_t}{V'}$  und nach Einsehen des für  $V_t$  gefolgerten Wertes, da V'=1 ist:  $f = \frac{1,033}{273} \cdot \frac{V_o}{V'}$  (t+273) oder  $f = P_o \cdot \frac{V_o}{273}$  ausgedrückt in kg pro qcm. Man bezeichnet das Derhältnis der Gasvolumina nach und vor der Explosion als "Dolumfattor" und analog das Derhältnis der Temperaturen  $\frac{T}{273}$  oder  $1 + \frac{t}{273}$  als den "Wärmefattor". Man sieht, daß bei Gasen, wo V schon vor der Explosion sehr groß ist, der Dolumfattor tlein ist, und daß auch der Wärmefattor tlein ist, wenn T nach der Explosion infolge von Wärmeverlusten tlein ist.

Bei diesen Berechnungen wird vorausgesetzt, daß die Gase den Gesetzen der Ausdehnung durch die Wärme und der Dolumenänderung durch Druckänderung gehorchen. Diese Gasgesetze sind zutreffend für Druckgrößen von etwa Atmosphärendruck und Temperaturen nicht höher als 500 bis  $600^{\circ}$ . Bei sehr starken Drucken und sehr hohen Temperaturen, also gerade unter den durch Explosion herbeigesührsten Umständen, sind sie nicht mehr streng gültig. Die Rechnungen sind also nur unter gewissem Dorbehalt zu verwenden.

Berthelot sieht das Produtt aus spezifischem Gasvolumen und Explosionstemperatur  $V_0 \cdot t = \frac{V_0 \cdot Q}{c}$  als Maß für die mechanische Arbeitsleistung der Sprengstoffe an, und er nennt die Größe  $V_0 \cdot Q$  das "charatteristische Produtt" des Sprengstoffs. Man darf darin aber nicht einen Wertmesser für die Explosiostoffe sehen, da ein wichtigstes Moment, die Detonationsgeschwindigkeit, dabei keinen Ausdruck findet.

# b) Gasdrud-Megapparate.

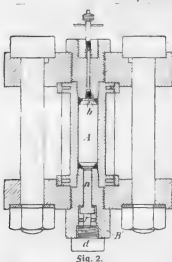
Man hat schon früh den Gasdruck durch direkte Messung zu bestimmen gesucht. Dies ist auch zu empsehlen, da die theoretische Besechnung, wie wir gesehen, mit nicht ganz zuverlässigen Saktoren zu tun hat. Die zu dem Zweck konstruierten Apparate beruhen auf der statischen oder der dynamischen Methode. Bei sener wird, wie bei der Wage, der zu messenen Kraft eine veränderliche Kraft entgegensgesetzt, deren Größe man kennt, mit welcher man der anderen das Gleichzewicht zu halten sucht. Die dynamische Methode besteht in der Untersuchung der Bewegung, welche einem schweren Körper durch den Gasdruck mitgeteilt wird.

Einer der einfachsten und am längsten bekannten Druckmeßapparate ist der des Grasen Rumsord vom Jahre 1792. Dies war im wesentlichen ein schmiedeeiserner Mörser, in dessen Bohrung die Pulverladung gegeben wurde, und der mit einer Einrichtung versehen war, um das Pulver mittels einer glühenden Eisenkugel zu entzünden. Auf den Mörser legte man Gewichte verschiedener Größe, und man beobachtete, ob das aufgelegte Gewicht nach dem Abseuern gehoben wurde, so daß die Gase entweichen konnten.

Der Kerbapparat von Rodman (1857) und seine verschiedenen Abänderungen, ebenso der Apparat von Uchatius beruhen darauf, daß durch einen keilförmigen oder kreissegmentförmigen stählernen Meißel, welcher mit einem durch die Explosionsgase bewegten Kolben verbunden ist, auf einer Kupferplatte ein mehr oder weniger langer Einschnitt erzeugt wird.

Bei dem Apparat von Meudon beobachtet man die Verschiebung einer zulindrischen Bleimasse, welche durch die Explosionsgase in einen konischen enger werdenden Kanal getrieben wird.

Das Sederdynamometer von Le Boulengé und die manometrischen Wagen von Deprez und Sébert (Accélérographe) beruhen auf der Verwendung eines Gegendruckes. Derschiedene hierher ges



hörige Apparate sind in dem Werte pon Guttmann. Die Industrie der Explosivstoffe, Braunschweig 1895. beschrieben.

Ein febr beliebter Drudmeffer ift der Stauchapparat (Crusher gauge) des englischen Kapitans Noble (1868). der in etwas abgeänderter Sorm von Berthelot und Dieille sowie von Sarrau und Dieille zu Drudbestimmungen benukt worden ist (Sig. 2). Man mist dabei die Staudung eines fleinen Kupfer= zylinders, der zwischen einem festen Ambok und dem Kopf eines Kolbens angebracht ist, auf dessen Basis von bekannter Släche die Explosionsgase wirfen. In dem stählernen bobl-

zulinder A befindet sich die Sprengladung, welche freihängend angeordnet ist, so dak sie nicht in Berührung mit der Metallwand fommt, und welche auf elektrischem Wege durch die Leitungsdrähte bb zur Explosion gebracht wird. Die Gase wirten auf die Kolbenfläche des Stablzulinders a von bekannter Größe, der verschiebbar mit geringer Reibung in einer entsprechenden Bobrung des unteren Kopfstüdes B angeordnet ist. Zwischen den Stahlzylinder a und den Derschlußpfropfen d ist der Zylinder r aus Kupfer von 8 mm Durchmesser und 13 mm höhe gesett, der unter dem Drucke des Stablaulinders a zusammengequetscht wird. Die für die Stauchung erforderliche Kraft der drückenden Gase wird dadurch bestimmt, daß ein aleich großer Kupferzulinder in einer Quetschmaschine auf den gleichen Grad der Stauchung zusammengeprest wird. Die Verschlußstüde, die durch Kupferringe gegen den Stablzulinder abgedichtet werden, sind in schmiedeeisernen Scheiben eingeschraubt, welche ihrerseits durch sechs Bolzen zusammengehalten werden, wie auf der Zeichnung zu sehen ist. Die von Noble und Abel, sowie von Sarrau und Dieille mit diesem Apparat erhaltenen Druckaröken stimmen mit den durch Rechnung gefundenen recht gut überein.

Die bequemste Methode, um vergleichsweise die Kraftäukerung von

Sprengstoffen zu ermitteln, ist die Crauzl'sche Bleiblockprobe. Nach diesem, dem täglichen Gebrauch dienenden Dersahren wird die Explosion des Sprengstoffs in einem Bleizylinder von bestimmten Abmessungen vorgenommen, der eine zentrale Bohrung von ebenfalls bekannten Dimensionen hat. In diese bringt man die abgewogene Menge Sprengstoff, mit Sprengkapsel und Jündschnur versehen, füllt den übrig gebliebenen Hohlraum mit trockenem Sand, spannt zweckmäßig das Ganze zwischen eisernen Platten ein und bewirtt elektrisch die Jündung. Es entsteht ein flaschenförmiger hohlraum, welcher durch Eingießen von Wasser aus einem graduierten Gefäß gemessen wird.

Sür die Ausführung sind auf dem V. Internationalen Kongreß für angewandte Chemie (1903) einheitliche Bestimmungen beschlossen worden. In einer gußeisernen Gießform wird ein Bleizylinder von 200 mm höhe und 200 mm Durchmesser gegossen. In der Achse dieses Jylinders befindet sich eine 125 mm tiese und 25 mm weite Ausbohzung, welche zur Aufnahme des Sprengstoffs bestimmt ist. Das Blei soll reines Weichblei sein, und die für eine Dersuchsreihe bestimmten Jylinder sollen ein und derselben Schmelze entstammen. Jur Erwärmung des Gießstußens wird um diesen ein glühend heißer Ring geslegt. Die Bleizylinder müssen nach dem Gusse eine gleichmäßige Temperatur von 15 bis 20° angenommen haben.

Eine Menge von 10 g des zu prüfenden Explosivstoffs wird abge-

wogen und in Zinnfolie von 80 bis 100 g pro qui nach nebenstehenden Abmessungen zu einer Patrone von 25 mm Durchmesser geformt (Sig. 3). Als Initialsündung wird in die Mitte des



Sprengstoffs eine Sprengtapsel mit 2 g Ladung sig. 3.
mit ausschließlich elektrischer Jündung eingesetzt. Die Patrone wird in das Bohrloch mit hilse eines holzstähchens bis auf den Grund des Bohrlochs hinuntergeführt und sanft angedrückt, während die Jündbrähe in der Mitte des Bohrlochs gehalten werden. Jum Besatz dient trockner Quarzsand, welcher durch ein Sieb von 0,35 mm Drahtstärke und 144 Maschen pro Quadratzentimeter durchläuft. Diesen Sand läßt man gleichmäßig einlausen, bis der hohlraum vollständig gefüllt ist, und streicht den etwaigen Sandüberschuß von der Oberstäche ab. Der so ferstig vorbereitete Schuß wird elektrisch abgetan. Nach dem Abseuern des Schusses wird der Bleibloch umgestülpt, und mit einer Bürste werden etwaige Rücklände entsernt. Die danach bis zur vollsommenen Süllung



Stg. 4.

von dem entstandenen ausgebauchten hohlraum aufgenommene Ansahl Kubikzentimeter Wasser nach Abzug der Ausbohrung des Zylinsders ergibt das Maß für die Wirkung des Sprengstoffs. Die Lichtbilder (Sig. 4) zeigen durchschnittene Bleizylinder, von welchen zwei zu dieser Probe gedient haben.

Die Ergebnisse sind um so zuverlässiger, je größer die Brisanz der Sprengstoffe ist, je weniger Zeit den Explosionsgasen zu unbeabsichtigten Nebenwirkungen, wie Erwärmung oder Schmelzung der Bleimasse, Entweichen durch den Besatkanal u. dgl. bleibt. Sprengstoffe mit langsamer Detonation, wie Schwarzpulver, bringen nur eine unbedeutende Wirkung hervor, da die langsam entwickelten Gase aus dem Bohrloche entweichen können.

# 10. Cabedicte.

Der Gasdruck der Explosionsgase hängt nicht allein von dem Gasvolumen und der Temperatur ab, sondern auch von dem Derhältnis des Gewichts des Sprengstoffs zu dem Raum, in welchem die Explosion erfolgt.

Man versteht unter Cadedichte ( $\Delta$ ) das Verhältnis des in Gramm ausgedrückten Gewichtes des Sprengstoffs (w) zu dem in Kubikzentismeter ausgedrückten Raum (V), in welchem die Explosion erfolgt; also  $\Delta = \frac{w}{V}$ . Wenn die Explosionsprodukte bei der Explosionstemperatur gasförmig sind, so würde der entwickelte Druck proportional der Cadedichte sein.

Dies trifft zu für sehr schwache Cadedichten, etwa bis 0,1, für welche Größe die Gasgesehe anwendbar sind. Die Beziehung ist nicht mehr genau für größere Dichten (0,1 bis 0,2), da ja die Gasgesehe für

größere Drude ungenau sind. Bei noch stärteren Dichten hat indessen das Derhältnis eigentümlicherweise wieder seine Geltung, was vielleicht darin seinen Grund hat, daß die spezifischen Wärmen mit dem Druckund der Temperatur zunehmen. Es ist dies von Berthelot, Sarrau und Dieille und andern für eine Anzahl von Sprengftoffen nachgewiesen.

Oben (S. 42) wurde entwidelt, daß der Druck der von der Gewichts= einheit des Sprengstoffs gelieferten Gase bei der Explosionstemperatur t durch die Sormel ausgedrückt wird  $f = \frac{1,033 - V_0}{273} \cdot \frac{V_0}{273} \cdot \frac{1}{273} \cdot \frac{V_0}{273} \cdot \frac{V_0}$ 

$$f = \frac{1,033}{273} \cdot \frac{V_0 (273 + t)}{273}$$

Die Größe f ist für jeden Sprengstoff eine Konstante, sie wird als spegifischer Drud bezeichnet. Wenn nun w Gewichtseinheiten im Explosions raume V explodieren, so ist der Druck  $P = \int_{V}^{f \cdot W} \mathbf{w} = \mathbf{f} \cdot \Delta.$ 

$$P = \frac{f \cdot w}{v} = f \cdot \Delta.$$

Wenn 3. B. 20 kg Nitroglyzerin in einem Raum von 2 cbm (=2000 l) explodieren, so ist f = 9281 und  $\Delta = \frac{20}{2000} = 0.01$ ; also P = 92.81 kg auf 1 gcm.

Das Maximum der Drudwirtung wird erzeugt, wenn der Explosivstoff den ihm zugewiesenen Raum vollständig ausfüllt, wenn dieser also gleich dem eigenen Dolumen des Sprenastoffes ist. Dies Maximum entspricht nur dann dem spezifischen Druck, wenn die Dichte des Sprengstoffs gleich der Einheit ist. Der Druck ist geringer bei Körpern, deren Dichtigkeit kleiner als 1 ist, also bei explosiven Gasen und Gasgemischen und gewissen Slussigfeiten; er ist dagegen größer bei den bis jett bekannten festen Sprengstoffen.

Man erhält den Drud der Gase des "im eigenen Volumen" betonierenden Sprengstoffs durch Multiplifation des spezifischen Druckes mit dem spezifischen Gewicht der reinen Substanz. Dies ist 3. B. für Knallquedfilber 4,42. Dieser Körper würde demnach, da der spezifi= sche Drud f etwa 6000 kg beträgt, bei der Detonation im eigenen Dolumen einen Druck von 26 500 kg auf 1 gcm hervorbringen.

Es hat sich gezeigt, daß das Dolumen der Gase bei konstanter Temperatur nicht unbegrenzt entsprechend der Druckzunahme abnimmt. Schließlich lassen die Gase sich nicht weiter zusammenpressen. Man hat diesen nicht mehr zu verkleinernden Raum das Kovolumen (a) genannt. Den Explosionsgasen steht also nicht der ganze Raum V. in dem die Explosion vor sich geht, offen, sondern dieser Raum abzuglich des Kovolumens, V-a. Durch diese Raumverminderung muß der Gasdrud erhöht werden. Man nimmt als Kovolumen aller Gase  $^1/_{1000}$  dessenigen Volumens  $(V_0)$  an, welches von der Gasmenge bei  $0^0$  und 760 mm Druck eingenommen wird. Ebenso muß die Raumsgröße vermindert werden, wenn bei der Explosion des Sprengstoffs nicht allein gassörmige Produtte entstehen, sondern auch selte Rückstände bleiben, wie es 3. B. beim Dynamit, einem Gemisch von Nitrosaluzerin und Kieselsäure, der Kall ist.

Aus der Zersehungsgleichung für den Sprengstoff läßt sich das Gewicht des sesten Rüchtandes ableiten und daraus durch Division mit dem spezifischen Gewicht das Dolumen derselben. Unter Berücksichtisgung des Kovolumens (a) und des sesten Rüchtandes (11) wird dann die Sormel  $P = f \cdot \Delta$  zu

$$P = \frac{273}{V - (\alpha + u) w} = \frac{f w}{V - (\alpha + u) w} = \frac{f \cdot \Delta}{1 - (\alpha + u) \Delta}$$

Die nach dieser Sormel ausgeführten Berechnungen stimmen mit den experimentellen Ergebnissen ziemlich gut überein. In der folgenden Tabelle<sup>1</sup>) sind für einige Sprengstoffe die Werte von Pin Kilogramm auf 1 qcm für verschiedene Cadedichten  $\Delta$  angegeben. Der Einfluß des Kovolumens und des festen Rückstandes erweist sich als sehr erheblich.

△	Sdywarz= pulver	Nitro= glyzerin	Schieß= baumwolle	Ammon= falpeter	Knall= quedfilber
0,1	336	1098	1061	542	468
0,2	708	2351	2343	1217	<b>96</b> 6
0,3	1123	3847	3921	2077	1501
0,4	1587	<b>564</b> 0	5921	3211	2072
0,5	2112	7829	8502	4779	2686
0,6	2708	10560	12000	7082	3347
0,7	3393	14060	17020	10800	4062
0.8	4201	21520	24810	17870	4952
0,9	5125	25270	38500	36250	5683
1,0	6236	35010			6607
1,2	9255	~			<b>872</b> 6
1,4	14130		\$ <del></del>		11320
1,6	29340		! !		14560
1,8		_			18790
2,0					24350
2,4					43970

<sup>1)</sup> Nach heise, a. a. O. S. 27, aus "Le Spectateur militaire", Paris 1901.

Jur Berechnung des Druckes der Gase bei der Explosion des Sprengstoffes im eigenen Volumen, also bei der größten Cadedichte, sett man in obiger Formel  $\Delta=L$ , wo L das Cadegewicht bedeutet, d. h. das Gewicht des Sprengstoffs bezogen auf die Raumeinheit. L=0.83 bedeutet, daß 0.83 kg Sprengstoff in 1000 cbcm Raum oder 83 g in einem Bohrloch von 100 cbcm Inhalt unterzubringen sind. Bei flüssigen Sprengstoffen, die das Bohrloch ganz ausfüllen, ist L gleich dem spezifischen Gewicht, bei plastischen, die in das Bohrloch gedrückt werden, kommt L dem spezifischen Gewicht nahe. Bei körnigen ist es geringer. So ist die Cadedichte für Schwarzpulver 0.83 bis 0.94, je nach der Korngröße, während die absolute Dichte, d. h. das spezifische Gewicht, 2.50 beträgt.

Die vorstehenden Betrachtungen lehren, daß aus der Zersetzungssgleichung und ihrer thermochemischen Bedeutung mehrere für die Sprengstoffbeurteilung wichtige Saktoren abzuleiten sind. In der Solge werden diese Größen unter den gewählten Bezeichnungen Erswähnung finden. Zusammenfassend sei hier ihre Bedeutung wiedersholt:

 $V_0$  = Dolumen der von 1 kg Sprengstoff entwickelten Explosionssischwaden bei  $0^{\circ}$  und 760 mm Druck, ausgedrückt in Litern;

t = Explosionstemperatur;

Q = die von 1 kg Sprengstoff bei der Explosion im eigenen Do-lumen entwickelte Anzahl Kalorien;

A = 427 · Q = Arbeitsfähigkeit in Meterkilogramm;

f = Gasdrud, erzeugt durch Explosion von 1 kg Sprengstoff, wenn die Gase bei der Explosionstemperatur  $t^0$  in 1 l zusammengedrüdt sind, ausgedrüdt in Kilogramm auf 1 cm²;

a = Kovolumen der von 1 kg gelieferten Gase;

L = Cadegewicht, das in der Raumeinheit untergebrachte Gewicht des Sprengstoffs.

## Drittes Kapitel.

# Technologie der einzelnen Sprengstoffe.

# 1. Schwarzpulver und feine Bestandteile.

Das Schwarzpulver, der älteste eigentliche Schieße und Sprengstoff (s. S. 7), ist ein Gemenge von Holztohle, Schwefel und Kalisalpeter. Letzteres Salz liesert den die Verbrennung bewirtenden Sauerstoff, Kohle ist der verbrennende Körper, ebenso Schwefel, welcher außeredem die Wirtung hat, die Zündung zu erleichtern. Auch die Geschwindigteit und die Geschwindigteit und die Geschwäßigkeit der Verbrennung wird von ihm wesentlich beeinflußt. Die Mischungsmaterialien müssen im Zustande möglichster Reinheit verwendet werden.

Der Kalisalpeter kam früher hauptsächlich als indischer Salpeter in den Handel. Auch jeht noch ist die Salpeteraussuhr aus Ostindien nicht ohne Bedeutung. Besonders in der Gangesebene wittern, wenn auf die Regenzeit die Periode der Trockenheit folgt, aus dem humusreichen Erdboden salpetersaure Salze aus, die von den sog. Sorahvallahs gesammelt werden. Durch einsache Auslauges, Umsehungs und Kristallisationsversahren wird daraus das Kaliumnitrat gewonnen.

Auch in unserem Klima findet diese Salpeterbildung aus sticktoffshaltigen Abfallstoffen statt und bildet den sog. Mauerfraß. Bisweilen wird der Vorgang tünstlich herbeigeführt und aus dem Erzeugnis durch ähnliche Reinigungsverfahren der sog. "Plantagensalpeter" gewonnen.

Das wichtigste in der Natur vortommende Nitrat ist der Chilesalspeter. Don diesem Natriumnitrat wurden im Jahre 1910 1680 000 t nach Europa (in 1913 nach Deutschland 770288 t im Werte von 171 Millionen Mart) gebracht. Don der angegebenen Menge versbrauchte die Landwirtschaft etwa drei Diertel zur Stickstossischung, ein Diertel wurde von der chemischen Industrie beausprucht, in erster Linie zur Herstellung von Explosivstoffen. Das Nitrat wird meistens so verarbeitet, daß, unter Beseitigung von Nebenstoffen, Jodaten und Perchloraten, das hygrostopische Natriumsalz mit Staßsurter Chloratium in Kaliumnitrat, sog. Konversionssalpeter, umgewandelt wird.

Infolge des ungeheuren Weltbedarfs an Salpeter und Salpeterfäure nähern sich die chilenischen Salpetervorkommen der Erschöpfung. Man hat berechnet, daß die vorhandenen Mengen bei bisherigem Derbrauch noch für 30 bis 40 Jahre ausreichen werden. Die Einfuhr von Salpeter tann für ein Land, wie es zurzeit für Deutschland der Sall ist, völlig unterbunden sein. Es ist daher eine Sache von allergrößter Bedeutung, daß in den letzten Jahren neue Wege zur Darstellung von Salpetersäure und Salpeter erschlossen worden sind. Es ist gelungen, die unerschöpfliche Menge an Sticktoff, die in der atmosphärischen Luft vorhanden ist, für diese Zwecke nutzbar zu machen.

Jur Darstellung von "Euftsalpeter" hat man zwei Gruppen von Versahren. Die eine benutt die Tatsacke, daß in hoher Temperatur Sticksoff und Sauerstoff der Euft sich zu Sticksyd NO vereinigen, welches mit weiterem Sauerstoff in braunrotes Sticksoffdioxydgas  $NO^2$  übergeht. Letteres sett sich mit Wasser um in Salpetersäure und Sticksyd:  $3NO^2 + H^2O = 2HNO^3 + NO$ . Das eine Drittel des N, welches in NO übergeht, wird natürlich wieder oxydiert. Die Reatston zwischen N und O ist eine umkehrbare; für jede Temperatur besteht ein Gleichgewicht  $N + O \rightleftharpoons NO$ . Ze höher die Temperatur, desto größer ist die Ausbeute an NO (bei  $3200^\circ$  etwa 4,39 Dolumprozent), welches aber bei sinkender Temperatur sofort wieder zum Teil zersfällt in N und O. Um dies möglichst zu vermeiden, ist ein plößliches Abschrecken des Gases auf eine Temperatur (etwa mindestens  $1300^\circ$ ) erforderlich, unterhalb welcher das NO beständig bleibt.

Die erforderliche hohe Temperatur wird am besten durch Derwens dung elektrischer Lichtbogen von möglichst großer Obersläche erzeugt, die rasche Abkühlung der Gase durch deren bedeutende Geschwindigsteit und ihre Strömungsrichtung und durch überschüssige Luft.

Die großen Mengen elektrischer Energie, welche das Derfahren verslangt, werden von großen Wasserkräften der Berggegenden geliesert. So entstand die erste Sabrit von Luftsalpeter in Norwegen (Notodden). hier wurde nach Birkeland und Eyde der Wechselstrom-Lichtbogen, den die Gase zu durchstreichen hatten, innerhalb eines magnetischen Seldes zu einer Slammenscheibe auseinander gezogen. Nach dem Derfahren der Badischen Anilin- und Sodafabrit wird der Lichtbogen im Innern eines langen Rohres von geringem Durchmesserentwicklt, durch welches in wirbelndem Strome die Luft geführt wird. hierdurch sowie durch Außenfühlung des Rohres wird der die Rüdzgersehung des NO verhindernde plöhliche Temperaturabsall erzeugt.

Die weitere Derarbeitung der Ofengase erfolgt in bekannter Weise. Man kann dabei direkt wässerige Salpetersäure bilden und diese bis auf den zum Nitrieren geeigneten Grad konzentrieren. Gewöhnlich wird die Säure aber an Kalk gebunden, und dies Nitrat als "Norgesalpeter" in den handel gebracht.

Eine andere Methode beruht auf der Oxydation von Ammoniat durch beigemischte Luft zu salpetriger und Salpetersäure. Das Gasgemisch wird bei ungefähr 3000 über Kontaktsubstanzen, wie fein verteiltes Platin, Nicel usw., auch Metalloryde, wie Eisenoryd, Bleisuperoryd u. dal., geleitet. Bei geeigneter Geschwindigkeit des Gasstromes wird, wenn man Rückzersekungen vermeiden will, nur etwa die hälfte des Ammoniaks orudiert, welche dann mit der anderen bälfte zu Ammonnitrat vereinigt wird. Dieser Ammoniaffglveter dient nicht nur der Candwirtschaft, sondern in sehr erheblichen Mengen auch der Herstellung mannigfacher Explosivstoffe. Auch bier ist meistens der Luftstickstoff der Urquell für die Salvetersäure und ihre Salze. Ein feuchtes Gemisch von Euftstickstoff und Wasserstoff oder diesen enthaltenden Gasen, wie besonders das sog, Wassergas, liefert. wenn es unter einem Drud von 150 bis 250 Atm. über geeignete Kontaktsubstanzen geführt oder dunkeln elektrischen Entladungen ausgesett wird. Ammoniak, etwa 8 Dolumprozente (Haber und Le Rossignol).

Erfolgreich sind ferner Derfahren, den Luftstästoff zunächst in eine feste Derbindung überzuführen, aus welcher mit Wasser Ammoniat frei wird. Dies geschieht mit hilse des Kaltstästoffs, des Calciumcyansamids Ca N<sup>2</sup>C, welches durch überleiten von Sticktoff über elektrisch ershistes Calciumcarbid gewonnen wird. Ca N<sup>2</sup>C+3H<sup>2</sup>O Ca CO<sup>3</sup>+2NH<sup>3</sup> (Derfahren von A. Frankund Caro). Nach einem anderen Derfahren wird durch Glühen eines Gemisches von Titanoxyd und Kohle im Sticktoffstrom Cyansticktoffttan Ti<sup>10</sup>C<sup>2</sup>N<sup>8</sup> erzeugt, dessen Sticktoff durch Einwirkung von Wasserdamps oder durch andere Mittel als Ammoniak erhalten werden kann.

Die hier nur furz angegebenen Derfahren werden jest in allergrößtem Maßstabe ausgeführt. Besonders die Grydation des synthetischen Ammoniaks zu Salpetersäure ist, vornehmlich durch die Badische Anilin= und Sodafabrit, zu einer Industrie ersten Ranges gestaltet worden, die imstande ist, Deutschland völlig unabhängig von dem Chilesalpeter zu machen. — Der für die Schwarzpulverfabritation gebrauchte Salpeter muß möglicht rein sein. Man prüft auf die Gegenwart von Chlornatrium. Ist diese am häusigsten vortommende Derunreinigung nicht vorhansen, so nimmt man an, daß auch andere Salze sehlen. Die durch Silsbernitrat in einer chlornatriumhaltigen Lösung hervorgebrachte Sälslung ist eine äußerst empfindliche Reaktion auf Chloride. Der in der preußischen Pulverfabrit in Spandau verarbeitete Salpeter muß so rein sein, daß in einer wässerigen Lösung von 15 g desselben durch Silbernitrat höchstens eine schwache Trübung hervorgebracht wird. Die englische Pulverfabrit in Waltham Abbey verwendet Salpeter, der überhaupt keine Chlorreaktion zeigen dark.

Der Konversionssalpeter ist oft durch geringe Mengen (bis 3u 0,5 Prozent) von Kaliumperchlorat KClO<sup>4</sup> verunreinigt, welche durch Silbernitrat nicht nachweisbar und nicht leicht zu entsernen sind. Man hat in diesem Gehalt an überchlorsaurem Kalium die Ursache von nach längerem Lagern des Pulvers freiwillig eingetretenen Explossionen gesehen. Dupré einerseits, Lenze und Bergmann anderseits<sup>1</sup>) haben indessen den Nachweis geliefert, daß perchlorathaltiges Pulver auch gegen starte Einwirtungen nicht gefährlicher ist als solsches, das frei von diesem Körper ist. Dies ist auch wahrscheinlich, da die Zersehung des Kaliumperchlorats Wärme verbraucht, nicht entwickelt: KClO<sup>4</sup> = KCl + O<sup>4</sup> — 7.9 Kal.

Der zweite Rohstoff für die Schwarzpulversabritation, der Schwefel, findet sich in gediegenem Zustande besonders in Sizilien und in Couisiana. Gegenüber diesen ausgedehnten Lagern stehen andere Sundstätten an Bedeutung weit nach. Da die Aussuhr aus diesen Ländern nach den Derbrauchsorten durch kriegerische Derhältnisse beschränkt oder ganz verhindert werden kann, wie es zurzeit für Deutschland zutrifft, hat man mit Ersolg andere Schwefelquellen erschlossen. Solche sind die Schwefelgewinnung aus Pyrit (Fe S²) und andern Schwefelerzen, aus Gasreinigungsmasse, aus Rücktänden der Sodzsabrikation nach dem Dersahren von Chance und Claus. Nach letzterem wird aus den Rücktänden, die wesentlich aus Schwefelcalcium bestehen, durch Einwirtung von Kohlensäure Schwefelwassersstellen, durch Einwirtung von Kontaktsubstanzen so verbrannt wird, das möglichst nur die Reaktion

<sup>1)</sup> Journ. Soc. Chem. Ind. 1902, 825. — V. Internat. Kongreß f. angew. Chem. 1903.

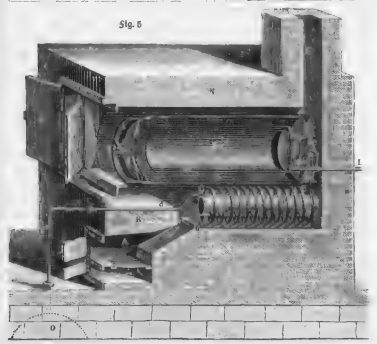
 $H^2S + O = H^2O + S$  stattfindet. Auch die Umsetzung zwischen Schwesel-wasserstoff und schwessiger Säure  $2H^2S + SO^2 = 2H^2O + 3S$  unter möglichster Vermeidung der Bildung von Nebenprodukten wird mit Erfolg ausgeübt. Da Sulfate wie Gips (Ca  $SO^4$ ) in größter Menge zur Verfügung stehen und diese sich leicht reduzieren lassen (zu Ca S), so sind diese Versahren von großer technischer Bedeutung.

Der natürliche Rohschwefel wird durch Destillation (Siedepunkt 448°) von begleitender Gangart, Gips und Kalkstein getrennt. Werden die Schwefeldämpfe rasch und plöklich abgekühlt, so bilden sie erstarrt ein feines Pulver, die sog, Schwefelblumen, Erfolgt die Abtüblung langsam und bei böherer Temperatur, so erhält man zunächst flüssigen Schwefel (Schmelzp. 1120), der in hölzerne, etwas fonische Sormen gefüllt wird, in welchen er zu sog. Stangenschwefel erstarrt. Man benutt zur Pulverfabritation nur den letteren und nicht, was anscheinend vorteilhafter sein würde, die feinpulverigen Schwefelblumen, da diese infolge ihres feinzerteilten Zustandes eine geringe Orydation erleiden und deshalb schweflige Säure und Schwefeliäure entbalten. Um den Stangenschwefel ohne Entzündungs= gefahr fein pulverisieren zu können, leitet man zwedmäßig während des Mahlens Kohlensäure oder ein anderes inertes Gas durch den Arbeitsraum. (D. P. 136547 von Walter.)

Der dritte Bestandteil, die Holzkohle, soll porös, gut zerreiblich, leicht entzündbar, nicht hygrostopisch und von geringem Aschengehalt sein. Meistens benutzt man zur Verkohlung das Saulbaumholz, Rhannus frangula, besonders für Schießpulver. Daneben auch, für billigeres Sprengpulver, das Holz der Weide und Erle, serner der Pappel, Linde, haselnußstande, in Italien und Spanien auch hans.

Wesentlich ist die Temperatur und Dauer der Verkohlung. Sür gewöhnliches Schwarzpulver verkohlt man bei 300° bis 400° und gewinnt dann eine tiesschwarze Kohle, die sich leicht zerkleinern läßt. Man verkohlt aber auch schon bei 270° bis 300° und erhält dann die braunrote sog. Rottohle, welche von niedrigerem spezisischen Gewicht und leicht entzündlich ist, deshalb besonders zur Herstellung von Jagdpulver benußt wird. Zu dem braunen prismatischen Pulver verwendet man Rottohle, welche häusig aus Stroh hergestellt wird.

Aus den angegebenen Temperaturen ergibt sich schon, daß die Kohle niemals reiner Kohlenstoff ist. Nach Diolette zeigt eine sehr schwarze Kohle, die bei 350° gewonnen wird, ein spezifisches Gewicht von 1,50,



Entzündungstemperatur von 370°, besteht aus 76,6 Proz. Kohlenstoff, 4,1 Wasserstoff, 18,4 Sauerstoff (Stickstoff und Verlust), 0,6 Aschenbestandteilen; die Ausbeute aus bei 150° getrochnetem Holz beträgt 29,66 Proz. Man spricht von 25°, 30°, 70 prozentiger Kohle, je nachdem aus 100 Teilen Holz 25, 30, 70 Proz. Kohle gewonnen werden.

Die Derkohlung erfolgt in eisernen Zylindern, seststehenden oder rotierenden, entweder durch direkte Seuerung oder durch überhitzten Wasserdamps. Sür das letztere Derfahrenhat Diolette eine Dorrichtung (Sig. 5) angegeben, die im wesentlichen aus zwei in einem Ofen ansgeordneten, konzentrischen Eisenblechzylindern H und K besteht. Der innere Zylinder nimmt das in einem siebförmig durchlöcherten Zyslinder besindliche Holz auf. Unter den Zylindern liegt das spiralig gewundene Überhitzungsrohr C, welches mit einem Dampstessel in Ders

bindung steht. Durch Einfügung eines geschlossen Zylinders E zwisschen die Windungen des Schlangenrohres in die Achse desselben wers den die Seuergase gezwungen, die Rohrwindungen zu bespülen. Sie treten dann in die Esse G. Der im Schlangenrohr überhitzte Dampf gelangt hinten in den Zwischenraum zwischen beiden Zylindern, zieht nach dem vorderen, der Ofentür zugewandten Ende und tritt hier in den innern, etwa 30 kg Saulbaumholz enthaltenen Zylinder, und wird von hier, mit den Destillationsprodutten des Holzes beladen, durch ein Rohr L, welches die Osenwand durchbricht, in das Freie oder zu einer Kondensationsvorrichtung geleitet.

Wenn in diesem Apparate der Wasserdampf auf etwa 350° erhitst wird, so erhält man Rottoble mit 70 Proz. und etwas schwarze Koble mit 85 Proz. Koblenstoff. Wird auch die Retorte noch erhitst, wobei die Temperatur von 450° nicht überschritten wird, so wird das Holzebenso von flüchtigen Stoffen befreit, als wenn es in einem Tiegel auf 1200° erbitst wird.

Sür die Gewinnung von Schwarzschle ist der Diolettesche Osen weniger geeignet als für die von Rotkohle, verglichen mit der älteren Zylinderverkohlung. Sein Wärmeverbrauch ist sehr erheblich. Die Abkühlung der Kohle erfolgt nur langsam von außen nach innen, wobei die Kohle begierig Luft ansaugt und sesthält. Beim Vermahlen können dann die inneren, noch ungesättigten Teile zu Entzündungen Anlah geben. H. Güttler in Reichenstein (D. P. 42470) führt despalb die Verkohlung in einem dem Violetteschen ähnlichen Osen mit heißer Kohlensäure (Verbrennungsgasen) aus und bewirtt die Abkühlung der Kohle burch Einleiten von kalter Kohlensäure in die Retorte. Die poröse Kohle hält die Kohlensäure sehr sest und wird das durch bei der Zerkleinerung vor Selbstentzündung insolge Luftzustrittes geschützt.

Die drei Bestandteile des Schwarzpulvers, Salpeter, Schwefel und Kohle, werden nun innig miteinander gemischt, für Gewehr- und Geschützpulver häusig in dem Derhältnis 74 Teile Salpeter, 16 Teile Kohle (25prozentige), 10 Teile Schwefel. Nach Berthelot ist dassienige Mischungsverhältnis, welches ein Maximum an Wärme und ein Minimum an gassörmigen Produkten ergeben würde: 84 Salpeter, 8 Schwefel, 8 Kohle. Es ist indessen zu berücklichtigen, daß die Kohle nicht reiner Kohlenstoff ist, und daß das Pulver ein mechanisches Gemenge ist, von dessen Zerkleinerungsgrad und inniger Mischung

die vollständige Derbrennung abhängig ist. Beispiele für die Zusamsmensekung einiger Schwarzpulversorten sind:

Jagdpulver, Deutschland .	78,3	Salp.	10 Sd	wefel	11,5	Kohle
= Srantreich	78	- `	12	=	10	= `
= England	79,7	=	7,8		12,5	=
Sprengpulver, Deutschland	66	=	12,5	=	21,5	=
Italien	70	=	18	=	12	=
= Sranfreid .	62	A	18	=	20	=

Ein Pulver von der Zusammensetzung 77,4 Salpeter + 10,75 Schwestel + 12,04 Kohle (10,1 C + 0,4 H + 1,45 O + 0,2 Asche) + 1 Wasser entspricht ungefähr der von Debus angenommenen Sormel  $16\,\mathrm{KNO^3} + 21\mathrm{C} + 7\mathrm{S}$  und gibt folgende Reaktion:

$$16KNO^3 + 21C + 7S = 13CO^2 + 3CO + 5K^2CO^3 + K^2SO^4 + 2K^2S^3 + 8N^2.$$

Jedoch ändern die Reaktionsprodukte sich mit der Größe des Drucks, unter welchem die Verbrennung stattfindet.

Ein Pulver aus 74,82 Teilen Salpeter, 11,8 Teilen Schwefel und 13,32 Teilen Kohle (reiner Kohlenstoff) würde dem einfachen stöckios metrischen Derhältnis  $2KNO^3 + S + 3C$  entsprechen. Aus dieser Sormel wäre die Zersetungsgleichung abzuleiten:

$$2KNO^3 + S + 3C = K^2S + N^2 + 3CO^2$$
.

Der praktische Dersuch zeigt aber, daß die Explosion in anderem Sinne, unter Erzeugung anderer Produkte erfolgt.<sup>1</sup>) Nach Noble und Abel ist die Zersekungsgleichung für das Pulver von genannter Zusammenssekung auszudrücken durch

$$20 \text{ KNO}^3 + 10 \text{ S} + 30 \text{ C} = 6 \text{ K}^2 \text{ CO}^8 + \text{ K}^2 \text{ SO}^4 + 3 \text{ K}^2 \text{ S}^3 + 14 \text{ CO}^2 + 10 \text{ CO} + 10 \text{ N}^2.$$

Danach bestehen die Explosionsprodukte zu 56,4 Proz. aus festen Stoffen (Rückstand, Rauch), zu 43,6 Proz. aus Gasen.

Schwarzpulver mit 70 bis 65 Proz. Salpeter geben ein größeres Dolumen Gase. Diese haben aber eine niedrigere Slammentemperatur, so daß der Gasdruck geringer ist als der mit Pulver von 75 Proz. Salpeter erreichbare. Serner entsteht um so mehr Kohlenoryd, je geringer die Salpetermenge ist. Pulver mit 65 Proz. Salpeter gibt neben Stickstoff sast nur noch Kohlenoryd.

Wenn wir die obige Gleichung als richtig annehmen, so ergibt sich

<sup>1)</sup> Goby, Traité théorique et pratique des matières explosives. Namur, 1896, p. 155.

durch Umrechnung der Atomgewichte in Grammgewichte, daß das Pulver aus 2024 g Salpeter + 320 g Schwefel + 360 g Kohle besteht, also 2704 g dieses Pulvers 1528 g seste, 1176 g gassörmige Produtte liesern. Das in Gramm ausgedrückte Molekulargewicht irgendeines Gases nimmt bei 0° und 760 mm Quechilberdruck einen Raum von 22,4 l ein. Sür seden Temperaturgrad dehnt sich das Gasvolumen um 0,003665 oder  $\frac{1}{273}$  aus. Bei der mittleren Temperatur von 15° würde also der Raum von 22,4 l übergehen in 22,4 (1 +  $\frac{1}{273}\cdot$ 15)

= 23,63 l. Da nun nach der obigen Zersetzungsgleichung 14 Moletüle Kohlensäure, 10 Moletüle Kohlenoryd, 10 Moletüle Stickftoff entstehen, so hat man aus den 2704 g Schießpulver 14 × 23,63 = 330,8 l Kohlensäure, ferner 236,3 l Kohlenoryd und 236,3 l Stickftoff erhalten. Oder 1000 g geben rund 122 l Kohlensäure, 87 l Kohlenoryd, 87 l Stickftoff, insgesamt 296 l Gase oder 280,7 l bei 0° und 760 mm. Dieses Dolumen ist bei der Explosionstemperatur natürlich bei weitem größer.

Aus der oben angegebenen Zersetzungsgleichung ergibt sich1):

$$V_0 = 281 \text{ l}$$
  $A = 245225 \text{ mkg}$   
 $t = 2440^{\circ}$   $f = 2884 \text{ kg}$   
 $Q = 577 \text{ Kal. } \alpha = 0,281 \text{ l}.$ 

Die herstellung des Schwarzpulvers aus seinen drei Bestandeteilen erfolgt durch solgende Operationen. Zunächst werden die Rohstosse möglichst sein zerkleinert, holzsohle und Schwesel zusammen oder einzeln in Kugelmühlen mit Bronzesugeln. Der Salpeter wird ebenfalls für sich oder mit Kohle sein zermahlen, und die "binären Sätze" werden nun zu dem "ternären Satz" von der gewünschten Zussammensetzung miteinander gemischt. Das Mischen geschieht in rotiesenden Trommeln aus dicem Sohlleder, in welchen sich Kugeln aus Pochholz besinden. Die sertige Mischung muß gleichmäßig grau gesfärbt und vollständig homogen sein.

In diesem seinpulverigen Zustande ist das Pulver zum Schießen und Sprengen nicht geeignet, weil es stäubt, sich entmischt und nur langsam abbrennt. Es wird als sog. Mehlpulver nur in der zeuerswerkerei und zum Züllen von Zündschnuren verwendet. Um als Schießpulver zu dienen, muß es noch gedichtet und gekörnt werden.

Bu diesem Zweck kommt der Pulversatz nach überbrausen mit 8 bis

<sup>1)</sup> Beife, Sprengstoffe, S. 46.

10 Proz. Wasser auf den Kollergang, über dessen guzeiserner Boden platte sichzwei hartgußwalzen, die Cäuser, von mehreren Tausend Kilosgramm Gewicht mit etwa 7 Umläusen pro Minute drehen. Da durch die anhaltende Reibung auf dem Schwesel des Sazes ein elektrischer Sunke sich bilden kann, so werden zwedmäßig die Kollergänge mit einer Erdleitung versehen. Bei der Grusonschen Kollermühle sind die Täuser aufgehängt, so daß sie zwar mit vollem Gewicht auf dem Pulversat liegen, den Bodenteller aber nicht berühren. Es wird dadurch vermieden, daß infolge des plötzlichen heruntersallens der Täuser von einem größeren Stück Satz auf den Bodenteller eine Explosion einstreten kann.

Durch das Kollern ist eine Derdichtung des Satzes noch nicht einsgetreten, sondern nur eine noch innigere Mischung erzielt worden. Die eigentliche Derdichtung ersolgt in hydraulischen Pressen. Der aus der Kollermühle kommende Pulverkuchen wird zunächst wieder zerstleinert, in Brechapparaten nittels hölzerner hämmer "gequetscht". Man benutzt dazu auch mehrere Paar geriffelter Bronzewalzen. Dasmit ist ein Zylindersied verdunden, welches die zerkleinerte Masse in gleichförmigem Zustand liefert. Das noch immer etwas feuchte Pulver wird nun 9 cm hoch auf Kupfers oder Bronzeplatten ausgebreitet, die übereinander gestellt und einem hydraulischen Prehöruck von 100 bis 110 Atmosphären während 1 bis 1½ Stunden ausgesetzt werden. Das Pulver hat dann ein spezisisches Gewicht von 1,7 bis 1,8. Sür Sprengpulver ist die Pressung geringer, so das die Dichte etwa 1,5 beträck.

Die Preßtuchen werden nun zerkleinert und durch Siebe gedrückt. Bei der Lefebureschen Körnmaschine bestehen die rotierenden Siebelemente aus drei übereinander befindlichen Sieben. Auf dem obersken, dem Schrotsiebe, liegt die hölzerne, mit Blei beschwerte Kornscheibe, die bei der Rotation die Pulverstücke zertrümmert. Das Schrotsieb hat außer den Sieblöchern zwei größere gegenüberliegende Öffsnungen, von welchen aus je eine schräge, der Bewegungsrichtung entsgegengerichtete Messingschausel bis nahe zum Boden des zweiten Siebes reicht. Dieses, das Kornsieb, nimmt die hindurchgefallenen Pulverstücke auf und sondert sie, indem Pulverstaub und Körner von gewünschter Größe durch das Sieb hindurchsallen, die größeren Stücke dagegen durch die Zentrifugaltraft auf die Schauseln geschleudert und durch diese wieder auf das Schrotsieb zurückgesührt werden. Die durch

das Kornsieb hindurchfallenden Teile gelangen auf das dritte oder Staubsieb, welches die Körner zurüchält und den Staub in einen Cederschlauch gelangen läht.

Diel gebraucht ist die Walzenkörnmaschine des Obersten Congreve, welche im wesenklichen aus 3 oder 4 bronzenen Walzenpaaren besteht, von welchen die beiden untersten glatt, die oberen längss und quergeriffelt sind. Unterhalb der Walzenpaare besinden sich Cangsiebe, die in schüttelnde Bewegung versetzt werden. Die Maschine liefert staubfreie und gleichmäßige Produkte.

Das gekörnte Pulver wird auf horden ausgebreitet, in Arocenshäusern durch Luftstrom so weit getrocknet, daß es noch 2 bis 3 Proz. Wasser enthält. Dies lufttrockene Pulver wird von Staub befreit und durch Siebsysteme (Plansichter) sortiert.

Sodann wird das Pulver in rotierenden Arommeln aus Eichenholz poliert. Die eiserne Achse ist nicht durch die Arommel gelegt, sondern endigt in vier starke, rechtwinklige Arme, welche an der hinteren Seistenwand der Arommel besessigt sind. Bei der Rotation werden die Körner etwas abgerundet, die Poren werden verstopft, und die Oberssäche wird dichter. Das polierte Pulver zieht weniger Seuchtigkeit an und setzt beim Aransport weniger Staub ab. Diese Eigenschaft wird noch erhöht durch das von General Sadejeff eingeführte Graphistieren des Pulvers. Man bringt beim Polieren in die Arommel etwas äußerst sein verteilten (Brodieschen) Graphit. Jedes Pulversorn wird dann mit einem glänzenden Hauch Graphit überzogen, der die Mehlstaubbildung erfolgreich verhindert. Allerdings wird die Entzündlichsteit und die Ariebkraft des Pulvers etwas dadurch beeinträchtigt.

Schließlich wird das Pulver nahezu vollständig getrocknet, bis es nur noch 0,5 Proz. Seuchtigkeit enthält. Das Trocknen erfolgt in Trockenschränken, die durch Dampf oder heißes Wasser auf 40 bis  $50^{0}$  erswärmt werden, oder im erwärmten Luftstrom. Die Luft wird bissweilen mit hilfe von Chlorcalcium von ihrer Seuchtigkeit befreit. Auch das Vakuum wird zum Trocknen benuht.

Während des Trocknens hat sich wieder etwas Staub gebildet, zu dessen Beseitigung das Pulver in Säcken geschüttelt wird, worauf es nochmals sortiert wird.

Die Korngröße der verschiedenen Pulversorten beträgt 0,5 bis 10 mm Durchmesser und darüber.

Die verschiedenen Pulvergrößen werden häufig miteinander in be-

stimmten Derhältnissen vermengt, um ein Pulver von bestimmten Eigenschaften herzustellen. Denn die Wirtung des Schwarzpulvers hängt nicht allein von dessen Zusammensehung ab, sondern auch von der Korngröße. Staubförmiges Pulver brennt langsamer ab als gestörntes und seinkörniges schneller als grobkörniges. Das fertige Pulver wird in Tonnen oder dichten kupsernen Kasten von 50 kg Inhalt verpackt.

Komprimiertes und prismatisches Pulver. Das aus der Kanone abgeseuerte Geschoß soll eine möglichst große Stoßtraft haben. Diese hängt außer von dem Gewichte des Geschosses ab von der Sluggeschwindigkeit. Letztere kann man nicht durch Vermehrung der Pulverladung ad libitum vergrößern, denn bei starker Ladung würde der Gasdruck bei der Explosion des Pulvers so groß werden, daß das Geschützischer dadurch gesprengt werden würde. Man suchte nun ein Maximum an Sluggeschwindigkeit und Durchschlagskraft dadurch zu erreichen, daß man statt eines momentan abbrennenden, sog. offenssiven Pulvers ein langsam verbrennendes anwendete.

Wenn das Pulver pollständig verbrennt, ehe das Geschok seine Bewegung im Geschükrobre beginnt, so baben die Dulvergase zu früh ihre höchste Spannung. Diese nimmt ab im Make, als das Geschok sich zur Mündung fortbewegt, weil die Gase den sich beständig vergrößernden Raum im Robre ausfüllen und dabei auch einen Teil ihrer lebendigen Kraft als Wärme an Geschük und Geschok abgeben. Dieser Derlust ist um so größer, je länger das Geschükrohr ist, und wenn das Geschoß aus der Mündung heraustritt, ist die Gasspannung erheblich geringer als zu Anfang, wenn die Gase das Geschok in Bewegung seken. Wenn aber das Pulver so langsam verbrennt, daß die Entwicklung der Explosionsagse erst dann pollständig ist, wenn das Geschok die Mündung verläkt (progressives Pulver), so kann die Gasspannung vom Beginn der Entzündung bis zum Austritt des Geschosses im wesentlichen sich gleich bleiben oder sogar zunehmen. Demnach wird bei gleich bobem Gasdruck im Ladungsraume das Geschok eine erbeblich größere Geschwindigkeit annehmen, als wenn es durch plöklich verbrennendes, offensives Dulver fortgeschleudert wird.

Auf Grund dieser Erwägungen, die durch experimentelle Messung des Gasdruckes in den Geschützrohren bestätigt werden, hat zuerst General Rodman in den Dereinigten Staaten während des Bürgerstrieges 1863 sehr grobkörniges Pulver, das sog. Mammutpulver, von über 20 mm Durchmesser der Körner für artilleristische Zwecke

eingeführt. Wegen der Ungleichheit der Korngröße wurde indessen die Treffsicherheit beeinträchtigt. Man ging dazu über, unmittelbar aus dem Pulversake Patronen zu erzeugen. Allein solche Patronen brannten zu langsam ab. Schon früher, im Jahre 1852, hatte Paolo di S. Roberto empfohlen, geförntes Pulver dadurch in größere Stüde zu bringen, daß es einer Temperatur von 100°, bei welcher der Schwefel weich wird und klebend wirkt, ausgesetzt und dann in zulin= drische Sormen geprekt wird. Diese Art der herstellung war zu umständlich, und die Derlangsamung der Derbrennung war zu sehr ge= steigert. Auch die Derwendung von Bindemitteln, wie Gummi arabi= cum oder Kollodiumlösung, gab teine befriedigenden Resultate. Infolge der Beobachtungen einer russischen Militärkommission im ameri= fanischen Bürgerkriege zeigte dann General Doremus, daß man das Schwarzpulper, auch ohne den Schwefel bis zum Weichwerden zu erbiken und ohne Anwendung von Bindemitteln, durch genügend starten Druck zu festen Stücken pressen könne. Dieses tomprimierte oder prismatische Pulver wurde zuerst in Rukland eingeführt. Gekörntes Schwarzpulver wird in sechsectigen Sormen durch hydraulische Pressen tomprimiert. Die Sormen sind so beschaffen, daß die Prismen sieben in der Cange durchgehende Kanäle erhalten. Diese Durchbobrungen ermöglichen die Verbrennung des Pulvers zugleich von innen und von auken, so daß die Verbrennungsgeschwindigkeit nicht allzu sehr berabgesett wird. Man kann sogar Patronen mit Schichten von verschiedener Dichte herstellen, indem die Pressung in mehrere Stufen von perschiedener Druckaröke zerlegt wird.

Großen Ruf erlangte das braune prismatische Pulver der Kölns Rottweiler Pulversabriten. Es besteht aus 79 Proz. Salpeter, 3 Proz. Schwesel und 18 Proz. aus Holz hergestellter Kohle von scholadebrauner Särbung. Es wird zu Prismen von 25 mm Höhe und einem Durchmesser (von Ede zu Ede) von 40 mm gepreßt. Die Prismen haben nur einen mittleren Kanal von 10 nun Weite, der zur Aufnahme der Zündschnur dienen kanal von 10 nun Weite, der zur Aufnahme der Jündschnur dienen kanal von 10 nun Weite, der zur Aufnahme der Jündschnur dienen kanal von 10 nun Weite, der zur Aufnahme der Jündschnur dienen kanal von 10 nun Weite, der zur Aufnahme der Jündschnur dienen kanal von 10 nun Weite, der zur Aufnahme der Jündschnur dienen kanal besteht der Gewicht beträgt 1,75 bis 1,88. Die Pulvergase enthalten erhebliche Mengen Wasserdamps, teils vom Wasserschalt des Pulvers herrührend, teils aus dem Wasserschaft der Gase wird es zugeschrieben, daß der Rauch, von fein zerteilten Kalissalzen gebildet, rasch verschwindet.

Die neueren rauchlosen Pulver haben das Schwarzpulver als Gesichostreibmittel mehr und mehr verdrängt. Dasselbe ist der Sall für die Verwendung des Schwarzpulvers als militärisches Sprengmittel, sowohl zur Füllung von Granaten u. dgl. als auch als Minensprengstoff.

Im Bergbau, bei Anlage von Straßen, Tunnels usw. verwendet man dagegen, je nach Beschaffenheit des abzusprengenden Gesteins entweder Sprengstoffe mit langsamer Gasentwicklung und demzusfolge mehr drückender und schiebender Wirkung, oder brisante Sprengstoffe mit plöglicher Gasentwicklung und zerschmetternder Wirkung. Der hauptrepräsentant der ersteren Art ist noch immer das Schwarzpulver, brisant sind hauptsächlich die Nitroglyzerinsprengstoffe. Das viel gebrauchte englische Sprengpulver Bobbinit, welches Schlagwetter in Kohlengruben nicht zünden soll, besteht aus 65 Teilen Kalissalpeter, 20 holzsohle, 2,5 Schwefel, 9 Stärkemehl, 3,5 Paraffin.

Sprengpulver wird entweder gekörnt oder als komprimiertes Pulver verwendet, in letzterem Kalle in Korm von Zylindern mit Längstanal in der Achse und einer Rinne an der Außenseite zum Einlegen der Zündschnur. Diese besteht aus einer Pulverseele mit Kansumwicklung. Der von der Pulverladung nicht ausgefüllte Teil des Bohrsloches wird mit Ton ausgefüllt, "beset,", weil sonst die Explosionsgase großenteils aus dem Bohrloche entweichen würden, ohne auf das Gestein zu wirken.

Im Kohlenbergbau ist die Anwendung von Schwarzpulver mit Gesfahr verbunden, da sowohl das Seuer der Zündung als auch die heißen Sprenggase Schlagwetters oder Kohlenstauberplosionen hervorrusen tönnen. Man soll sich immer erst mit der Sicherheitslampe überzeugen, daß teine Schlagwetter vorhanden sind, und Kohlenstaub ist durch Wasserbesprühung unschädlich zu machen. Elektrische Zünzdung, bei der eine Slamme nicht austritt, ist natürlich sicherer als Zünzdung, bei der eine Slamme nicht austritt, ist natürlich sicherer als Zünzdung. Am besten ist es, den Gebrauch von Schwarzpulver in Kohlenzuben ganz zu verweiden und nur die sog. Sicherheitssprengstoffe (s. später) zu verwenden. Zu berücksichtigen ist auch, daß die Pulverzgase, besonders wegen ihres Gehaltes an Kohlenoryd, in mehr oder weniger geschlossenen Räumen, wie Bergwerten, gesundheitschädlich wirken. Nach jeder Sprengung ist daher für gehörige Ventilation der Grube zu sorgen.

# 2. Schwarzpulverähnliche Explosivmischungen. Chloratsprengstoffe.

Man hat versucht, den Schwefelgehalt des Schwarzpulvers zu versingern oder ganz zu beseitigen. Je mehr Schwefel das Pulver entshält, um so dichter, zäher und dauernder ist der Pulverrauch. Die Wärmeentwicklung und damit die Arbeitsleistung ist größer, wenn kein Schwefel, sondern nur Kohle als brennbarer Stoff vorhanden ist, eine aus den thermochemischen Daten sich leicht ergebende Tatsache. Diesen Dorteilen steht aber der überwiegende Nachteil gegenüber, daß schwefelsreies Pulver zu schwer entzündlich und zu langsam verbrensnend ist.

Es lieat ferner nabe, den Kalisalveter durch andere Sauerstoffträger zu erseken. Der Natronsalpeter (Chilesalpeter) ist billiger als der Kalisalveter und hat den Dorteil. dak er. da das Atomaewicht des Natriums (23) geringer als das des Kaliums (39) ist, in der gleichen Gewichtsmenge mehr Sauerstoff, also mehr Kraftmittel enthält als ber Kalisalveter. Allein Natronsalveter ist sebr buarostovisch, und die von ihm aus der Luft aufgenommene Seuchtigkeit bereitet der längeren Aufbewahrung die größten Schwierigkeiten. Unter Umständen ist indessen ein Natronsalpeter enthaltender Sprengstoff gang brauchbar, 3. B. als Sprenamittel in Steinsalzberawerten, wo die Luft stets trocen ist. Auch hat man mit Erfolg versucht, durch ein geschmol= zenes Bindemittel die Natronsalpeterteilchen von der Luft abzuschließen. Man tann ein solches Sprengpulver gefahrlos bis zum Schmelzen des Schwefels erhiken und erhält dann durch Dreffen ein Produkt, welches gegen Seuchtigkeit nur wenig empfindlich ist. hierber gebort der für den Bergbau sehr wichtige "Sprengsalveter", bestebend aus etwa 75 Teilen Natronsalveter. 10 Schwefel. 15 Holztoble.

Die Hygrostopizität ist auch das stärkste hindernis für die Derwensdung des Ammonia ksalp et ers. Das Ammoniumnitrat ist von vornsherein besonders geeignet als Sprengstoffbestandteil, da es bei seiner Zersehung im Gegensah zu Kalis und Natronsalpeter nur gasförmige Körper liefert. Es zerfällt beim Erhitzen hauptsächlich in Wasser und Stickstofforydul: NH4NO3 = N2O + 2H2O. Die Rauchentwicklung ist infolgedessen eine geringe. Man hat in neuerer Zeit mit Erfolg versucht, die schädliche Wasseranziehung des Ammonnitrats zu paralysieren. Man kann allerdings nicht ein Schwarzpulver mit Ammonssalpeter bis zum Schmeszpunkt des Schwesels erhitzen und pressen

und dadurch die wasseranziehenden Teile umhüllen, wie es beim Natronsalpeterpulver möglich ist, weil schon unterhalb dieser Temperatur explosive Zersehung eintritt, aber andere niedriger als Schwefel schmelzende Bindemittel können den gewünschten Erfolg herbeissühren. Ammonsalpeterhaltige Sprengstoffe sind daher in neuerer Zeit von hervorragender Wichtigkeit geworden.

Nicht allein die Alkalinitrate, sondern auch die Alkalisalze anderer sauerstoffreicher Säuren sind, wie leicht einzusehen, als Sauerstoffträger für Explosivstoffe zu benuhen. Schon Graf Berthollet hat zu diesem Zweck das von ihm im Jahre 1786 entdeckte Kaliumschlorat empfohlen. Dieses Salz zersett sich bei 352° nach der Gleischung:  $2KClO^3 = KClO^4 + KCl + O^2$ . Bei stärkerem Erhihen zer fällt dann auch das Kaliumperchlorat:  $KClO^4 = KCl + 2O^2$ . Bei raschem oder plöhlichem Erhihen zerfällt das Chlorat wahrscheinlich direkt in Eblorid und Sauerstoff.

Ein Schiekversuch, der mit Bertholletschem Kaliumchloratpulver angestellt wurde, fiel ungludlich aus, das Geschütz zersprang, und mehrere Personen kamen dabei ums Leben (1788). Die kaliumchlorat= haltigen Sprengstoffe find gegen Stok und Schlag so empfindlich und zugleich so brisant, daß ihre Herstellung, Aufbewahrung und Verwendung mit Gefahren verknüpft ist. Erst in neuerer Zeit ist man auf die Derwendung des Kaliumchlorats wieder zurückgekommen, besonders seitdem dessen herstellung durch die Elektroluse der Chloralkalien, die jett ein chemisches Großgewerbe darstellt, sehr billig geworden ist. Es ist dabei notwendig, die große Empfindlichteit der Chloratsprengstoffe berabzumindern. Dies ist durch Umbüllung des Chlorats mit Kohlenwasserstoffen, fetten Ölen, Settsäuren u. dal. so weit gelungen, daß sie im Bergbau aut verwendet werden können. Dabei ist zu bemerken, daß, während Schwarzpulver und Sprengsalveter eine mehr schiebende Wirkung auf das Gestein ausüben, die Chloratsprengstoffe wegen ihrer stärkeren Brisanz mehr zertrümmernd wirken.

Im D. P. 95278 von A. v. Stubenrauch wird als geeignetes Misshungsverhältnis angegeben: 80 Proz. Kaliumchlorat, 5½ bis 7½ Droz. Teer, 12 bis 14 Proz. Kohle, ½ bis 1 Proz. Magnefiums oder Calciumfarbonat. Die Anwendung von Kohlenwasserstoffen und besonders auch von fetten Glen, zur Umhüllung des Chlorats in Chloratsprengstoffen, die sich allerdings vom Typus des Schwarzpulvers weit entfernen, findet sich in vielen Patentschriften. Man hat einfach

das Chlorat mit einer brennbaren Slüssigkeit vermischt. Die Schwierigkeiten bei der Herstellung eines ganz gleichmäßigen Gemisches
scheinen bei Herstellung des "Minelit" (90 Proz. Chlorat + 10 Petroleum) überwunden zu sein.

häufig wird Zuder, auch Mehl, als Kohlenstoffträger im Derein mit Chlorat verwendet. So stellt 3. B. Dippel (Ver. St. P. 1054515) einen angeblich gegen Stoß sicheren, durch einfache Zündschnur detonierbaren Sprengstoff her, indem ein Gemisch von 2 Teilen Chlorat und 1 Teil Rohrzuder mit Alkohol, der Petrolbenzin gelöst enthält, überbraust und dann in Patronen geformt wird.

Die Empfindlichteit der Chloratsprengstoffe soll in den "Chedditen" (Ort Chedde, Haute Savoie) erheblich herabgemindert sein Sür diese tommen aromatische Nitrokörper zur Anwendung. Der von Street zusammengesetzte Cheddit (Brit. P. 9970/1897) besteht aus 80 Teilen Kaliumchlorat, 13 Mononitronaphthalin, 2 Dinitrotoluol, 5 Rizinusöl.

Nach Streets D. P. 100522 wird Kaliumchlorat (80 Proz.) mit der Cölung eines Nitro= oder Azoförpers (3. B. 10 Proz.) A obenzol oder Nitronaphthalin) in einem fetten Öl (10 Proz.) oder Nineralöl mit oder ohne Zusat von Kohle oder Kohlenhydraten zusammen= getnetet. Nach D. P. 117051 wird der Cösung noch etwas Nitro= glyzerin, Nitrozellulose oder Anilinpitrat hinzugefügt. Nach D. P. 118102 werden als Cösungsmittel für die Nitro= usw. Derbindungen Öle verwendet, welche vorher durch Erhitzen mit Schwesel auf 140 bis 180° geschweselt worden sind.

Bonnet (D. P. 124237) benutt statt des Öles freie Settsäure. Ein solcher Sprengstoff besteht 3. B. aus 80 Proz. Kaliumchlorat, 8 Proz. m-Dinitrobenzol, 12 Proz. Stearinsäure.

Turpins Pyrodialyt ist im wesentlichen ein Gemenge von 85 Proz. Kaliumchlorat und 15 Proz. Harz (auch Teer ist verwendbar). Zur Erzielung einer homogenen Mischung werden bei der Derarbeitung 2 Proz. Alkobol zugesett.

Nach einem Bericht der französischen Sprengstofftommission ist die Sprengkraft dieser Mischungen im geschlossenen Raume, wenn die des Schwarzpulvers = 100 gesetzt wird, 174 für Pyrodialyt, 190 für die Streetschen Sprengstoffe.

Brauchbare Schießpulver sollen nach D. P. 53420 und 57732 von v. Brauk erhalten werden, indem man den Chloratkörnern eine Hülle von Karnaubawachs oder dgl. mit Zusak von Tragantgummi gibt.

Das "Silesiapulver" (D. P. 186829) besteht aus Chlorat und reinem oder nitriertem Harz.

Statt Kalium= (ober Natrium=)chlorat hat man auch das noch sauer=
stoffreichere Ammoniumperchlorat NH4·ClO4, erhalten durch Um=
sezung von Calcium= oder Natriumperchlorat mit Ammonsalzen, als
Basis für Sprengstoffe empsohlen (Street, D. P. 94516, Miolati,
D. P. 103993, 112682). Beispiel: 83 Ammonperchlorat + 13 Di=
nitrobenzol + 5 Rizinusöl.

Ein Schwarzpulver, bei welchem die Abänderung des Kohlenstoffsträgers wesentlich ist, ist das Petroklastit der Westfälischenhalstischen Sprengstoffschesellschaft. Statt der Kohle wird Steinschlenpech benutt. Auch harze und Sette, deren Schmelzpunkt zwischen 30 und 200° liegt, sind geeignet, serner (D. P. 97401) Cace, Naphthalin u. dgl. Das Petroklastit besteht aus 69 Proz. Natronsalspeter, 5 Proz. Kalisalpeter, 10 Proz. Schwefel, 15 Proz. Steinkohlenspech, 1 Proz. Kalisunbichromat. Es entzündet sich erst bei 350° (Sprengpulver bei 240°) und wird durch eine Zündschnur zur Detonation gebracht, während andere (nitroglyzerinhaltige) Sprengstofse von ähnlicher Brisanz einer Knallquechilbersprengkapsel bedürfen.

Statt eines medjanischen Gemisches hat man auch chemische schweselhaltige Kohlenstoffverbindungen zur Sprengstoffverwendung vorsgeschlagen. Ein solcher Körper ist das ranthogensaure Kalium,  $OC^2H^5$ 

 $CS < \stackrel{OC^2H^5}{SK}$ , welches aber an sich nach seiner Zusammensehung keinen Ersah für Schwarzpulver bildet. Das Xanthatpulver von Schwarzbesteht aus 68,49 Proz. Kaliumnitrat, 27,4 Proz. ranthogensaurem

Kalium und 4,11 Proz. Kohle.

Je inniger die sauerstofsliesernden und die verbrennbaren Bestandeteile miteinander vermischt sind, um so vollständiger vollzieht sich die explosive Reaktion, um so größer ist die Sprengkraft. Eine solche Mischung läßt sich mit den Schwarzpulversomponenten mechanisch nur annähernd erreichen. Derbindungen, die sauerstofsabgebende und aufnehmende Atomgruppen in demselben Molekül vereinigen, wie Schießbaumwolle, sind deshalb viel wirksamer. Man wird eine innige, molekulare Mischung beider Stofsgruppen auch erzielen, wenn diese in einem gemeinschaftlichen Sösungsmittel (Wasser) gelöst und daraus zusammen in sestem Zustand erhalten werden können. Bleibt man beim Salpeter als Sauerstofsträger, so muß der verbrennbare

Körper wasserlöslich sein und, wenigstens annähernd, denselben Söslichsteitsgrad besichen wie Salpeter. Körper, die beide Bedingungen erfüllen, sind nicht leicht zu finden. Ein Dersuch von Seidler, einen Sprengstoff durch Eindampsen einer Sösung von Salpeter und naphthalinsulses sausen zu gewinnen (D. P. 78679), hat keinen Erfolg gehabt, da die Söslichkeitsunterschiedezu groß sind. Eine praktischere Gestaltung hat Raschig¹) dem Derfahren gegeben. Er benutzt ein Sösungsgemisch von kresolsulssausen Natrium (35 Proz.) und Natronsalpeter (65 Proz.) und läßt dieses in dünner Schicht aus eine rotierende, aus über 100° erhitzte Walze sließen. Der sofort sich ausscheidende Derdampsungszückstand wird kontinuierlich durch Messer abgeschabt, so daß eine gefährliche Anhäufung des Salzgemisches vermieden werden kann.

Direkt detonierende kräftige Sprengstoffe sind nach D. P. 267542 der Köln-Rottweiler Sabrik Gemenge von Salzen nitrierter

Naphthalinsulfosäuren mit Salpeter.

## 3. Sprengels Sprengftoffe.

An die Chloratsprengstoffe reiht sich eine Klasse der sog. Sprengelsschen Sprengstoffe, die deshalb an dieser Stelle erwähnt sein mögen. H. Sprengel in Condon hat im Jahre 1873 eine große Anzahl von Sprengstoffen angegeben, die zum Teil ganz bedeutende Kraftwirstung zeigen, wenn sie mit Knallquedsilber gezündet werden. Die leitende Idee war, die Sprengstoffe erst am Gebrauchsorte herzustellen, so daß die an sich gefahrlosen Komponenten unbedentlich transportiert werden können. Es hat sich indessen gezeigt, daß die handhabung sehr unsicher ist, und daß die kaum zu kontrollierende Mischung der Bestandteise durch Arbeiter in oder vor der Grube größere Gefahren in sich birgt, als man vermeiden wollte. Diese Sprengstoffe sind daher zurzeit kaum noch in Gebrauch.

Sprengel hat zwei Arten seiner Sprengstoffe angegeben: flüssige und seste. Bei den letzteren ist der Sauerstoffträger ein sester Körper, vornehmlich Kaliumchlorat. Dies wird, mit Wasser angeseuchtet, zu einem Kuchen gepreßt, der an Ort und Stelle mit einem flüssigen Kohlenwasserstoff oder Nitrotohlenwasserstoff geträntt oder übergossen wird. Benutt wurden Petroleum, Benzol, Nitrobenzol und

auch Schwefelkohlenstoff (vgl. S. 66, Minelit).

Eine gewisse Berühmtheit hat das Racaroc erlangt, welches

<sup>1)</sup> D. P. 257319, 3. angew. Ch. 1912, 1194.

zum Sprengen des hellgatefelsens im hafen von Newyork verwendet wurde. Dieser Sprengstoff wurde aus Kaliumchlorat und Nitrobenzol unter Zugabe von 12 bis 16 Proz. Pikrinsäure hergestellt.

Die flüssigen Sprengelschen Explosiomittel sind Mischungen von Salpetersäure mit Nitrobenzol u. dgl., auch mit Pikrinsäure. Auch dersartige Gemische können, mit Knallquechsilbersprengkapsel entzündet, bedeutende Kraftwirkung entfalten.

Obgleich die Sprengstoffe dieser Art im allgemeinen von der Praxis zurückgewiesen worden sind, werden immer wieder derartige Mischungen komponiert. So von hellhoff der hellhoffit (Salpetersäure + Binitrobenzol), von Turpin die Panklastite. Zu letzteren soll verflüssigte Untersalpetersäure (Stickstoffdioxyd N<sup>2</sup>O<sup>4</sup>) verwendet werden im Gemisch mit Schwefelkohlenstoff, Petroleumbenzin oder dgl.

Erwähnt sei hier noch, daß von Winand (Brit. P. 26261/1907) das Tetranitromethan C (NO<sup>2</sup>)<sup>4</sup> als Sauerstoffträger in Gemisch mit Petro-leum oder dgl. vorgeschlagen wird. Dieser Körper kristallisiert unterhalb 13° in weißen Nadeln, siedet bei 126° und ist in Wasser unlöslich. Um eine vollständige Verbrennung zu erzielen, sind folgende Verhältnisse zu wählen: bei Verwendung von Petroleum 1:7, von Ruß 1:2,5, von Kohlenhydraten 1:2, von Benzol 1:6,3, von Essigäure 1:2,2. Die schwiesige Gewinnbarkeit solcher Körper steht ührer Verwendung entgegen.

# 4. Nitroglyzerin, Sprengöl.

Das Nitroglyzerin ist keine Nitroverbindung, trägt seine Bezeichnung also zu Unrecht. Es ist vielmehr der Trisalpetersäureester des
dreiwertigen Alkohols Glyzerin. Wäre es eine Nitroverbindung (in
welcher die Nitrogruppe NO<sup>2</sup> unmittelbar mit einem C-Atom verbunden ist), so würde bei der Behandlung mit Reduktionsmitteln die Nitrogruppe in die Amidogruppe NH<sup>2</sup> übergeführt werden. Dies geschieht nicht, sondern es wird dadurch, entsprechend seiner Esternatur (gemäß welcher die NO<sup>2</sup>-Gruppe an ein Sauerstofsatom und durch dieses an Kohlenstoff gebunden ist) Glyzerin regeneriert, und durch Einwirkung von Ätzalkali entsteht Glyzerin und Alkalinitrat. Die Konstitution des Nitroglyzerins entspricht also folgender Sormel:

CH2·OH	$CH^2 \cdot O \cdot NO^2$
сн∙он	$\dot{C}H \cdot O \cdot NO^2$
ĊH <sup>2</sup> ·OH	CH2 · O · NO2
Glyzerin	Nitroglyzerin

Außer diesem Glyzerin-Arisalpetersäureester oder, wie man gemäß der sonst befolgten Nomenklatur der Glyzerinester sagen muß, Arinistrin, sind auch Dinitrin (Dinitroglyzerin) und Mononitrin (Mononitroglyzerin) bekannt, beide Stoffe in jezwei isomeren Modifikationen.

CH2 · O · NO2 CH2 · O · NO2 CH2·O·NO2 CH2 · OH CH-OH CH • O • NO 2 CH-OH CH · ONO2 CH2·O·NO2 CH2 · OH CH2 · OH CH2 · OH B = Mononitrin  $\alpha$  = Dinitrin  $\beta = Dinitrin$  $\alpha$  = Mononitrin

Auch diese Stoffe sind neuerdings für die Zwecke der Sprengstoffs industrie nutbar gemacht worden.

Darstellung des Nitroglyzerins. Man erhält das Nitroglyzerin leicht, indem man reines Glyzerin (vom spez. Gew. 1,262) in dünnem Strahle in ein Gemisch von konzentrierter Salpetersäure und konzentrierter Schwefelsäure einfließen läßt. Die Bildung erfolgt nach der Gleichung:

 $C^{3}H^{5}(OH)^{3} + 3NO^{2} \cdot OH = C^{3}H^{5}(O \cdot NO^{2})^{3} + 3H^{2}O.$ 

Bei der Reattion wird, wie man sieht, Wasser gebildet. Dies Wasser würde die Salpetersäure bald so verdünnen, daß sie nicht mehr zur Esterbildung befähigt sein würde. Deshalb sekt man eine binreichende Menge konzentrierter Schwefelsäure zu, welche dies Wasser bindet. Die "Nitriersäure" besteht gewöhnlich aus 3 Teilen Salpetersäure und 6 Teilen Schwefelfäure (für 1 Teil Glyzerin) oder 37,5 Proz. Salpeterfäure von 1,5 spez. Gewicht (48,10 B.) und 62,5 Proz. Schwefelsäure von 1,84 spez. Gewicht (66° B.). Die angegebene Bildungsgleichung verlangt für 100 Teile Glugerin 205.7 Teile Salpetersäure; in der Praxis nimmt man mehr, 270 bis 300 Teile und 450 bis 500 Teile Schwefelfäure, damit auch nach erfolgter Bildung einer größeren Menge Nitroglyzerins sicher und schnell alles noch vorhandene Glyzerin mit der Säure in Berührung komme. Man muß das Glyzerin in das Säuregemisch einfließen lassen und nicht umgekehrt verfahren, weil die Dickflüssigkeit des Glyzerins in diesem Salle die innige Dermischung perhindern würde.

Seitdem man nach dem Kontaktverfahren auf billige Weise rauschende Schwefelsäure von beliebigem Gehalt an Schwefelsäureanhystrid (SO3) herzustellen vermag, hat man die englische Schwefelsäure in der Nitriersäure mehr oder weniger durch anhydridhaltige, durch sog. Oleum, zu ersehen versucht. Gewöhnlich verwendet man das

20 Proz. SO3 enthaltende Oleum. Man kann dadurch unter Umständen das Volumen der Schwefelsäure erheblich verringern, also die Menge Glyzerin und Salpetersäure vermehren. Es ist wesentlich eine Preisfrage, ob es vorteilhaft ist, Oleum zu verwenden. Jedoch ist dabei auch die Zusammensehung der entstehenden Abfallsäure zu berücksichtigen, die so beschaffen sein muß, daß sie möglichst wenig von dem Nitrierprodukt ausschlicht und wegführt.

Die Bildungsgleichung ist erothermischer Art; es wird bei der Reaftion eine Wärmemenge von 14,7 Kal. frei. Diese könnte, wenn große Substanzmengen in Reaktion treten, die Temperatur so erhöhen, daß Zersekung, ja Explosion eintritt. Deshalb muß die Wärme durch Kühlung abgeleitet werden, so daß die Temperatur von 30°, bei der sich rote Dämpfe entwickeln, nicht erreicht wird. Die Kühlung erfolgt durch faltes Wasser, welches Röhren im Nitriergefäße durchfließt und dieses umgibt, oder, wie es jekt allgemein geschieht, durch Einführung geprekter Luft, welche bei ihrer Ausdehnung Wärme bindet. Diese von Mowbray (1868) zuerst benutte Art der Kühlung hat noch den großen Dorteil, daß sie ein ausgezeichnetes Rührmittel für das Nitriergemisch bildet und die Derwendung einer besonderen Rühr= vorrichtung entbehrlich macht. Auch werden dabei etwa entwickelte salpetrige Dämpfe von der Luft fortgeführt, allerdings auch Salpeter= läure, die dadurch der Reaktion entzogen wird. R. Evers (D. P. 183 183) verwendet deshalb keine Prekluft, sondern bewirkt die innige Mischung der Komponenten durch eine Duse, welche durch die unter Drud gesette Mischläure betrieben wird.

Ein gebräuchlicher Nitrierapparat (Sig. 6) besteht aus einem Bleigefäß A, das in einem hölzernen Bottich B steht und mit abhebbarem Deckel I, Cuftzuführungsrohren C, Kühlschlangen D, Chermometer E und Einlaufrohren G für die Säure und H für das Glyzerin ausgerüstet ist. Durch die Caterne J ist die Sarbe der abziehenden Gas zu beobachten. Der Boden des Gefäßes ist schräg und an der tiessten Stelle mit Ablaßhahn K versehen. Das Glyzerin sommt in den Druckzylinder M und wird durch den Druck von durch Rohr O einstretender Preßlust durch Rohr H und ein bis auf den Boden des Gestäßes geführten, hier gewundenes und mit seinen Söchern versehenes Rohr weiter geführt. Das Glyzerin soll 20 bis 25° warm sein, damit es nicht zu dickslüssig ist.

Wenn alles Glyzerin in die Nitrierfäure eingetragen ist, so wird das

Gemisch auf 200 gefühlt und in eine Scheidevorrichtung abgelassen. hier trennt es sich alsbald in eine untere Schicht von Abfallsäure (spez. Gew. etwa 1,7) und eine leichtere obere Schicht von Nitro=

glyzerin (spez. Gew. 1,6). Sig. 6.

Ein Scheideapparat (Sig. 7) besteht aus einem vieredigen Gefäße A von Bleiblech mit nady unten pyramidenförmig oder konisch zu= gespiktem Boden. Der Deckel aus Glas oder aus mit Senftern versehenen Bleiplatten C trägt eine ins Freie führende Abzugsröhre D. da sich noch immer saure Gase in geringer Menge entwickeln. Ein Thermometer K reicht bis in die glüssigkeit. Don der untersten Spike geht das mit einer Beobachtungslaterne Fund mebreren hähnen H versehene Abzugsrohr Gab. An einer Wand des Apparates ist in ge=

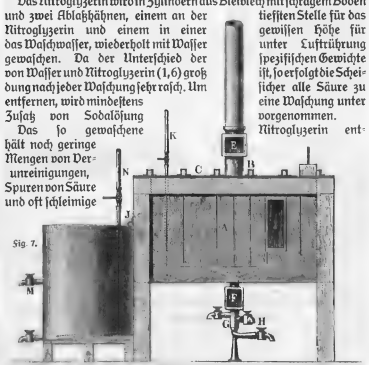
eigneter böbe ein Glasfenster I angebracht, so daß man die Trennung der Slüssigkeits= Schichten beobachten tann. Serner befindet sich in der ungefähr bekannten Trennungs= linie ein fleiner habn Jaus Steinzeug (oder

mehrere übereinander), mit welchem man nach erfolgter Scheidung das überstebende Ni= troglyzerin in das Waschaefäk Lablassen fann. Auf diese Weise wird vermieden, daß sich eine größere Menge Nitroglyzerin ansammeln fann, wodurch die Gefahr bei etwa eintretender stärkerer Erwärmung verringert wird. Man läßt sodann aus einem der unteren hähne die Abfallsäure ab, die nach dem Raume für die zweite Scheidung läuft, bis man durch das Beobachtungsfenster ein getrübtes Gemenge von nied=

rigen Nitroförpern und Verunreinigungen erscheinen sieht. Dies, sowie das noch vorhandene Nitroglyzerin, wird durch einen tieferen Hahn in Eimer abgelassen und in die Waschgefäße gebracht.

Die Scheidung soll beschleunigt werden durch Jugabe von Paraffin (0,5 bis 2 Proz. des Glyzerins) nach D. P. 171 106/1904; nach S. Reese (D. P. 181489/1905) durch Jusat von 0,002 Proz. Natriumsstuorid, wodurch gallertartige Silikate entfernt werden. Das dabei entwickelte Sluorsiliziumgas soll sehr beschleunigend wirken. Dies Gas Si F4 wird auch bei dem Versahren der DynamitsAktiengesellschaft entwickelt, indem Natriumsluorid und Kieselsfäure oder kieselsstuorwasserstoffsaures Salz zugesett wird (D. P. 283330).

Das Nitroglyzerin wird in Zulindern aus Bleiblech mitschrägem Boden



Stoffe, zum Teil von der Soda herrührend. Es wird nochmals in Gefähen mit wirksamen Rührvorrichtungen gewaschen und sodann filtriert. Als Siltermaterial dient Slanell oder Schwamm oder auch Kochsalz, welches das vorhandene Wasser absorbiert. Die Apparatentechnik hat eine Anzahl von geeigneten Siltriervorrichtungen geschaffen.

Nachscheidung. Die bei der ersten Scheidung abfallende Säure enthält geringe Mengen von Nitroglyzerin, von den löslicheren Monound Di-Salpetersäureestern des Glyzerins und von Glyzerin. Bei längerem (14tägigem) Stehen der Abfallsäure bildet sich infolgedessen in dieser noch Nitroglyzerin, das man entsernen muß, ehe man die Abfallsäure weiter verwenden kann. Dies geschieht in den sog. Separatoren, großen Bleizylindern, die etwa 2000 kg Abfallsäure aufnehmen. Sie sind mit Dorrichtungen zur Kühlung und Zuleitung von tomprimierter Luft ausgestattet und haben einen konischen Deckel, der ein weites mit Ablaßhahn versehenes Glasrohr trägt. In diesem sammelt sich das Nitroglyzerin an, das jeden Tag abgelassen wird, worauf der Behälter wieder mit Abfallsäure aufgesüllt wird, so daß die Slüssigteit wieder bis in das Glasrohr reicht. Dies wird so oft wiederholt, bis keine Abscheidung von Nitroglyzerin mehr bes mertbar ist.

Nach dieser Behandlung hat die Abfallsäure eine Zusammensetzung von etwa 8 Proz. Salpetersäure, 73 Proz. Schwefelsäure und 19 Proz. Wasser. Sie wird zwedmäßig zum Denitrieren auf den Gloverturm einer Schwefelsäurefabrit gegeben. Es sind aber auch Derfahren und Anlagen zum Demitrieren der Abfallsäure bekannt geworden, durch welche jede Säure für sich in möglichst reinem Zustande gewonnen wird (D. P. 182216, 180587).

In der englischen Sprengstoffabrik zu Waltham Abbey hat man ein Verfahren ausgearbeitet (Brit. P. 15983/1901 und 3030/1903), nach welchem die Weiterbildung und Abscheidung von Nitroglyzerin in der Absallsäure ganz vermieden, die langwierige Nachscheidung also überhaupt beseitigt wird. Es hat sich nämlich herausgestellt, daß, wenn man der Absallsäure eine kleine Menge Wasser zusetzt, in jener auch nach langer Zeit keine Nitroglyzerinbildung eintritt. Die Menge Wasser ist so gering (2 Proz.), daß die Wiederkonzentration der Säure dadurch nicht beeinträchtigt wird. Man kann die Säure ohne besondere Vorsichtsmaßregeln beliebig lange ausbewahren.

Die Waschwässer aus den verschiedenen Phasen der Sabritation

tönnen merkliche Mengen Nitroglyzerin mit sich fortführen. Die von der Scheidung kommenden Wässer sind meistens sauer, die von den endgültigen Waschungen kommenden alkalisch. Sie kommen in lange ausgebleite Kästen, die durch Querwände in eine Anzahl von Absteilungen geteilt sind. Die Querwände haben abwechselnd oben und unten Öffnungen, so daß das Wasser und absteigen muß und auf diesem Wege das Nitroglyzerin ausfallen muß. Dies wird von Zeit zu Zeit durch einen hahn an der tiessten Stelle des mit schrägem Boden versehenen Gerinnes abgelassen.

Da, wo es erforderlich ist, sind in der Nitroglyzerinfabrik Sichersheitsbottiche angebracht, besonders in Verbindung mit dem Nitriersapparate und der Scheidevorrichtung. Diese meist verbleiten Bottiche müssen einen solchen Sassungsraum haben, daß bei halber Süllung mit Wasser die Menge des letzteren mindestens der zehnsachen Menge der zu ersäusenden Charge entspricht. Wenn beim Nitrieren usw. unter Erwärmung und Entwicklung salpetriger Dämpse der Beginn einer gefährlichen Zersetung sich bemerkbar macht, so muß die Charge sogleich in den großen Wasserschuk abgelassen werden.

Eigenschaften. Das Nitroglyzerin ift eine bei gewöhnlicher Temperatur ölige Slüssigkeit von gelblicher Särbung, ohne Geruch und von füklichem Geschmad. Es ist giftig und greift die Schleimbäute an. Die Dämpfe erzeugen, eingegtmet, Kopfweh und Schwindel. Es ist fast unlöslich in Wasser; bei gewöhnlicher Temperatur löst dieses nur 0,003 Proz. Leichter löst es sich in Alfohol. Ather. Methylalfohol. Azeton, Benzol, Chloroform. Sein spezifisches Gewicht ist 1,6, in gefromem Zustand 1.735. Bei dauernder Einwirfung einer Temperatur von 70° verdampft es langfam, nach Guttmann auch schon unter dieser Temperatur. Gegen 100° entwickelt es rote Dämpfe und bei 217° tritt Explosion ein. Bei +8° gefriert es zu langen Kristallen und taut erst bei 11° wieder auf. Es zeigt indessen in hohem Make die Eigenschaft der Unterfühlung, d. h. es bleibt noch flüssig auch erheblich unterhalb des Gefrierpunttes und wird dann durch die ganze Masse fest, sowie ein Nitroglyzerinfriställchen hineingeworfen wird. Nauchoffi) hat die Schmelztemperatur des reinen Nitroaluzerins 3u 12 bis 12,4°, die des technischen 3u 10,4 bis 10,5° festgestellt. Es ist sehr empfindlich gegen Stok und Schlag. Nach W. Will tritt durch einen Sallhammer von 2 kg Gewicht Detonation bei 4 cm Sallböbe

<sup>1) 3.</sup> angew. Ch. 1905, 16.

ein. Durch eine Flamme, 3. B. die eines brennenden Jündholzes, wird das Nitroglyzerin nur schwierig entzündet. In kleinen Mengen brennt es ruhig ab. Kann sich aber die dabei entwickelte Wärme ansammeln, so daß die Temperatur bis  $180^{\circ}$  steigt, so explodiert es mit größter heftigkeit, ebenso durch Schlag und Stoß oder durch die Explosion eines Knallquecksilberzünders. Wird ein Tropfen Nitroglyzerin auf Siltrierpapier gebracht und ein hammerschlag auf dieses ausgeübt, so detoniert es mit lautem Knall. Gefrorenes Nitroglyzerin soll gegen Schlag weniger empfindlich sein als slüssiges; es ist jedoch nicht ausgeschlossen, daß die durch Zertrümmern der Kristalle frei werdende Wärme die Zersehung einleiten kann.

Die Zersetzung des Nitroglyzerins erfolgt nach der Gleichung:

$$2C^3H^6(0 \cdot NO^2)^3 = 6CO^2 + 5H^2O + 3N^2 + O.$$

Es wird also der Kohlenstoff und Wasserstoff vollständig zu Kohlenstäure und Wasser verbrannt, ja es bleibt noch  $\frac{1}{2}$  Mol. Sauerstoff übrig (im Gegensatz zu Schwarzpulver, Schießbaumwolle u. a.). Prozentisch ausgedrück, entstehen 58,2 Proz. Kohlensäure, 19,8 Wasser, 18,5 Sticktoff, 3,5 Sauerstoff.

Die Gleichung zeigt ferner, daß dabei  $6+5+3+\frac{1}{2}=14,5\,\mathrm{Mol.}$  gasförmiger Körper entstehen. Da das in Gramm ausgedrückte Mol.= Gew. eines Gases bei 760 mm Druck und  $0^{\circ}$  den Raum von 22,4 l, bei  $15^{\circ}$  den von 23,63 l einnimmt, so ergibt sich, daß 2 Grammoleküle Nitroglyzerin (also 454,3 g) eine Gasmenge liefern, die bei  $15^{\circ}$  den Raum von  $14,5\cdot 23,63=342,7$  l einnimmt. 1 kg gibt also  $1000 \cdot 342,7=754,8$  l Gase bei  $15^{\circ}$  oder 715,6 l bei  $0^{\circ}$ . Hierbei ist das Wasser immer als dampsförmig gedacht. Berücssichtigt man nur die Gase nach Derstüssigung des Wassers, so ergibt sich für 1 kg 467 l Gase. Sür die Explosionstemperatur (t), die bei der Explosion im eigenen Dolumen entwickelte Wärmemenge (Q), die Arbeitssähigsteit (A), den Gasdruck (f), das Kovolumen (a), erhält man, gemäß dem früher Mitgeteilten, außerdem

$$V_0 = 715,6 \text{ l}$$
 A 624673 mkg  $t = 3153^{\circ}$  f = 9281 kg  $Q = 1469,8$  Kal.  $\alpha = 0,7128$  l.

In neuerer Zeit ist auch das Dinitroglyzerin, der Disalpetersäuresester des Glyzerins, C<sup>3</sup>H<sup>5</sup>(OH) (ONO<sup>2</sup>), in den Bereich der Sprengstofftechnik gezogen worden. Seine Sprengkraft ist allerdings erhebs

lich geringer als die des Trinitroglyzerins, aber es ist ein gutes Mittel, um die Gefrierbarteit des Sprengöls herabzusetzen, ohne die Sprengstraft zu sehr zu beeinträchtigen. Ein Dinitroglyzerin ist zuerst von Liecke beschrieben worden. Der hat es dargestellt, indem er 1 Doslumen Glyzerin bei 0° in ein Gemisch von 1 Dolumen Salpetersäure (von 1,4 spez. Gew.) und 2 Dol. konz. Schwefelsäure eintropfen ließ und das Ganze mit Wasser versetze. Die dabei entstandene Abscheisdung kann kein reines Dinitroglyzerin gewesen sein.

Neuerdings hat Mikolajczak Dinitroglyzerin dargestellt.2) Nach seinem Dersahren läßt man in 10 Gewichtsteilen Glyzerin unter Abskühlung 33 Gewtle. Salpetersäure (von 1,50 spez. Gew.) einsließen. Das Produkt enthält wesentlich lösliches Mononitroglyzerin. Dies ist nach mehrstündigem Stehen der Mischung in das Dinitrat umgeswandelt. Man setzt dann 10 Gewtle. kaltes Wasser zu (nicht mehr, weil sonst das Dinitroglyzerin mehr oder weniger gelöst bleibt) und neutralisiert die Salpetersäure mit kohlensaurem Kalk oder dgl., wosbei das Dinitroglyzerin sich als obere Schicht abscheidet. Nach Willkann bei dieser Art der Nitrierung selbst bei 0° leicht ein Abbrennen der Masse eintreten.

Besser ist es, das Glyzerin in die Salpetersäure oder in die Nitrierssäure eintropsen zu lassen. Nach D. P. 181385 und 175731 der Zenstralstelle für Wissenschaftl. technische Untersuchungen verwendet man zur Nitrierung von 100 g Glyzerin 500 g einer Nitriersäure, welche in 100 Teilen 9 Teile Wasser soweselssäure und Salpetersäure im Derhältnis 3:1 enthält. Die Mischung wird unter Luftrührung vorgenommen, wobei eine Steigerung der Temperatur über 20° zu vermeiden ist. Das Reaktionsprodukt wird in die 10sache Menge Wasser gegossen, geringe Mengen von abgeschiedenem Trinitroglyzerin werden entsernt, und die Sösung wird mit Äther ausgeschüttelt. Die ätherische Sösung wird mit Sodalösung neutralisiert, und nach Trennung von der Salzlösung wird der Äther abbestilliert und das zurückbleibende Dinitroglyzerin über Schweselssäure getrochnet. Man kann das Dinitrat auch bequem aus Trinitroglyzerin erhalten, wenn man dieses in Schweselsäure löst und die Sösung mit Wasser verdünnt.

Genaue Angaben über Natur und Beschaffenheit des Dinitro-

<sup>1)</sup> Mitt. Hannov. Gewerbe=Der. 1865, 214.

<sup>2)</sup> Glüdauf, 1904, 629.

glyzerins sind von W. Will mitgeteilt worden. 1) Das in der angesgebenen Weise erhaltene Produtt ist ein nahezu farbloses Öl von 1,47 spez. Gew. bei 15°; es erstarrt erst unterhalb — 38°. In Wasser von 15° löst es sich zu 8 Proz. Derdünnte Schwefelsäure löst es auf, stärtere (z. B. 70 proz.) spaltet daraus Salpetersäurereste ab, so daß erst Mononitroglyzerin, dann Glyzerin entsteht. Im Gegensah zum Arinitrat ist das Dinitrat hygrostopisch, indem es aus der Luft bis 3 Proz. Wasser aufnimmt. Aroden hat es hervorragendes Gelatinies rungsvermögen für Nitrozellulose.

Die Theorie läßt zwei isomere Sormen für das Dinitrat des Glyszerins voraussehen, welche durch die Sormelbilder K und F ausgesdrückt werden.

$$\begin{array}{ccc} CH^2 \cdot O \cdot NO^2 & CH^2 \cdot O \cdot NO^2 \\ CH \cdot OH & CH \cdot O \cdot NO^2 \\ CH^2 \cdot O \cdot NO^2 & CH^2 \cdot OH \\ (K) & (F) \end{array}$$

Beide isomere Körper entstehen bei der beschriebenen Nitrierung des Glyzerins. Man kann sie voneinander trennen, indem man das rohe Dinitroglyzerin, welches 3 Proz. Wasser erhält, mit Kieselgur vermischt und Temperaturen von 0° bis — 20° aussetzt. Es tritt dann Kristallisation ein. Bringt man nun einen solchen Kristall in Dinitroglyzerin, so kristallisiert ein großer Teil aus (K), von welchem der stüssig gebliebene Anteil (F) durch Absaugen getrennt wird.

Das Dinitroglyzerin (K) bildet Prismen vom Schmelzp. 26°; sie sind in Wasser leicht löslich, auch in Benzol. Die Verbindung enthält Kristallwasser, entsprechend der Sormel  $3C^3H^6O^7N^2 + H^2O$ ; dies geht fort durch Trochnen an der Lust oder über Schwefelsäure bei  $40^\circ$ . Wasser ist (K) ein Öl, das bei —  $40^\circ$  fest wird und das spez. Gew. 1,47 (15°) hat. Das stüssige Dinitroglyzerin (F) verliert, wie (K), beim Trochnen im Exsistator etwa 3 Proz. Wasser und hat dann ölige Konsistenz.

Wie das Arinitroglyzerin ist das Dinitroglyzerin in seinen beiden Sormen sehr empfindlich gegen Stoß und Schlag, besonders wenn es wasserfei ist. Sallhammerversuche, bei denen das Sallgewicht 2 kg betrug, ergaben das folgende:

<sup>1)</sup> Ber. D. chem. Gef. 1908, 1107.

Crinitroglyzerin	detonierte	bei	< 4	cm	zallhöhe
Dinitroglyzerin (K) troden	=	=	710	=	=
Dinitroglyzerinhydrat (K)	*	=	90100	•	<b>s</b>
Dinitroglyzerinhydrat (K) Dinitroglyzerin (F) troden	=	=	4-10	z	•
Dinitroglyzerinhydrat (F)	3	*	40	=	*

Auch Mononitroglyserin ist von Mikolajczak, sowie von Will dargestellt worden. Letzterer hat auch diesen Stoff in den beiden theoretisch möglichen Modisitationen erhalten, indem die Mutterslaugen von der Gewinnung des Dinitroglyzerins in ähnlicher Weise wie dort mit Kristallen geimpst wurden, die durch Dersetzen eines Teiles mit Kieselgur und Einwirtung von Kälte erhalten worden waren.

Das  $\alpha$ -Mononitroglyzerin (a) schmilzt bei  $58^{\circ}$ . Es entsteht auch aus dem Mononitroglyzid (c), welcher Körper durch Behandlung eines Dinitroglyzerins mit Alkali erhalten wird. Die Mutterlauge von der Kristallisation des  $\alpha$ - liesert das  $\beta$ -Mononitroglyzerin (b) vom

(a)	(b)	(c)
$\sim 0 \cdot NO^2$	CH <sup>2</sup> · OH	CH <sup>2</sup> · ONO <sup>2</sup>
C3H5 OH	CH · ONO <sup>2</sup>	CH
<b>~</b> 0H	CH²∙OH	CH <sub>3</sub> >0

Schmelzpunkt 54°. Dieses liefert bei vorsichtiger Nitrierung das Dinistroglyzerin F, die as Derbindung dagegen die beiden Dinitrate F und K, ein Derhalten, welches der Konstitution der Nitrate F und K entspricht. Beide Mononitrate sind nicht explosiv.

Die Wirksamkeit der Dinitrate als Mittel, um die Gefrierbarkeit des Trinitroglyzerins zu verhindern, ist nicht einwandfrei. In wassersfreiem Zustande bleiben sie allerdings bei niedrigen Wintertemperaturen flüssig. Sie ziehen aber aus der Luft Wasser an, und die Hysdrate kristallisieren verhältnismäßig leicht. Ihre Stoßempfindlichkeit ist, wenn auch geringer als die des Trinitroglyzerins, doch nicht unsbeträchtlich.

Als wirkames, selbst noch sprengträftiges Mittel zur Derminderung der Gefrierfähigteit von Nitroglyzerinsprengstoffen hat sich das Monoschlordinitroglyzerin bewährt. Nach D. P. 180668 der Deutschen Sprengst. Att. Ges. Alfr. Nobel wird Glyzerin mit Salzsäure in Monochlorhydrin  $C^3H^5 \cdot Cl(OH)^2$  übergeführt, welches beim Nitrieren ein Gemisch von Dinitrochlorhydrin und Trinitroglyzerin liefert. Das Dinitrochlorhydrin, eine gelbliche in Wasser unlösliche

Slüssigteit, siedet bei 190 bis 193° unter geringer Zersetzung, unter Druck von 15 mm bei 122° unzersetzt. Es ist sehr unempsindlich gegen Stoß und Schlag, detoniert durch Initialzündung mittels Knallquecksliber. Es wird bei — 30° noch nicht fest. Wertvoll ist seine Eigenschaft, wie Trinitroglyzerin, Nitrozellulose aufzulösen und damit eine Sprengstoffgelatine zu bilden. Mit Trinitroglyzerin mischt es sich in sedem Verhältnis. Nach D. P. 183400 der D. Sprengst. Att. Ses. ist die Gesrierbarkeit eines Sprengöls, welches aus Nitroglyzerin mit 5 bis 20 Proz. Chlordinitroglyzerin besteht, praktisch aufgehoben, ohne daß die Brisanz merklich geringer geworden ist.

Auch die nitrierten Essigsäures und Ameisensäureester des Glyzerins hat man als Sprengstofftomponentenzuverwenden gesucht. Aus Monosacetin,  $C^3H^5(OH)^2O \cdot C^2H^3O$ , und Monosormin,  $C^3H^5(OH)^2O \cdot CHO$ , hat  $Dender^1$ ) durch vorsichtige Nitrierung Nitroprodukte erhalten, welche ähnliche Eigenschaften wie Nitrochlorbydrin zeigen.

Durch Erhizung mit tonz. Schwefelsäure auf 130 bis 160° (Wohl, D. P. 58957) oder durch einsaches Erhizen auf 295° (Will und Stöhrer<sup>2</sup>) wird Gluzerin zu Digluzerin

$$C^{3}H^{5}(OH)^{2}$$
  
> O  
 $C^{3}H^{5}(OH)^{2}$ 

polymerisiert. Dieses, eine wasserlösliche Slüssieit vom Siedepunkt 240 bis 250° bei 8 mm Druck, läßt sich leicht zu Tetranitrodiglyzerin nitrieren, welches in seinem Derhalten die größte Ühnlichkeit mit Trisnitroglyzerin zeigt, aber auch bei sehr niedriger Temperatur flüssigbleibt. Durch Nitrieren eines Gemisches von 75 bis 80 Proz. Glyzerin mit 10 bis 25 Proz. Diglyzerin erhält man praktisch ungestierbare Nitrokörper.

3. E. Lehmann (Brit. P. 21117, 1907) empfiehlt, Glyzerin, welsches mit  $^1/_5$  Wasser verdünnt ist, mit Chlorwassersofigas zu sättigen, die gleiche Menge reines Glyzerinhinzuzusügen und die Masse am Rücksluhtühler auf etwa 110° zu erhitzen. Es bilden sich dann Dis und Triglyzerine und die Chlorhydrine des Glyzerins und dieser kondenssierten Glyzerine. Dies Gemisch, in bekannter Weise nitriert, gibt Sprengöle, welche sich durch schwere Gefrierbarkeit auszeichnen. Nach Brit. P. 21116, 1907, von Lehmann wird Glyzerindischwefelsäure

<sup>1)</sup> Brit. P. 21117, 1907, 3. Schieß- u. Sprengstoffwesen. 2, 21. 2) 3. Schieß- und Sprengstoffwesen, 1, 231.

nitriert. Nach Abstumpfung der Säuren mit Kalt wird das Reattionsprodukt mit Äther extrahiert. Das erhaltene Öl ist gegen Stoß und Schlag unempfindlicher als Nitroglyzerin, gelatiniert Kollodiumwolle aut und erstarrt erst bei — 24°.

Auch das Nitrat des Glytols,  $C^2H^4(O \cdot NO^2)^2$ , hat man als Ersat für Nitroglyzerin versucht (Franz. D. 456456 von Jolicard).

#### 5. Schießbaumwolle.

Die Zellulose vermag wie andere Kohlenhydrate mit Säuren Ester zu bilden. Technisch sinden besonders die Salpetersäure- und die Essigäureester Verwendung. Zu den ersteren gehört die Schießbaumwolle.

Die Molekulargröße der Zellulose ( $C^6H^{10}O^5$ ) ist nicht bekannt. Wenn man sie, wie es in der Sprengstoffchemie meistens geschieht, durch die Sormel  $C^{12}H^{20}O^{10}$  ausdrückt, so existieren nach Eder fünf Salpetersäureester mit 2 bis 6 Säureresten. Dieille, der die Sormel verdoppelt, also  $C^{24}H^{40}O^{20}$ schreibt, hat acht Stufen von Nitrozelluslose mit 9 bis 16 Säureresten dargestellt.

Don Bedeutung sind besonders das Tetra= und das hexanitrat der Zellulose  $C^{12}H^{20}O^{10}$ , also Tetranitrozellulose  $C^{12}H^{16}O^{6}(ONO^{2})^{4}$  mit 11,11 Proz. N, hexanitrozellulose  $C^{12}H^{14}O^{4}(ONO^{2})^{6}$  mit 14,14 Proz. N. Die Tetra= und ebenso die Tri= und Dinitrozellulose ist in einem Gemisch von Ather und Alsohol (etwa 2:1; je hochgrädiger der Alsohol, um so weniger Ather ist erforderlich) löslich. Diese Sösung bildet das sog. Kollodium. Auch in Azeton sowie in Nitroglyzerin ist die Kollodiumwolle löslich. Die in Atheralsohol unlösliche hexanitrozellulose bildet die Schießbaumwolle.

Der hauptsächlichste Zelluloserohstoff ist die Baumwolle. Diese wird mit Sodalauge entfettet und weiter gereinigt, sodann auf Reißwölsen zersasert, zerschnitten und bei etwa 100° getrochnet. Wenn, wie in Kriegszeiten, die Baumwolle knapp wird, ist man auf holzzellulose angewiesen. Diese bedarf einer sehr sorgsältigen Reinigung. Die in der Sulfit-holzzellulose enthaltenen Nebenbestandteile sollen die Stabilität des nitrierten Produktes schädigen. hate und Bell sehen die Ursache davon in der Anwesenheit gemischter Zelluloseester der Schweselsäure und Salpetersäure. Beim Kochen der Nitrozellulose mit 1-proz. Salzsäure werden nur diese zersets (verseift), nicht aber der reine Salpetersäureester (was dagegen mit Schweselsäure der Sall ist);

der N-Gehalt wird durch diese Behandlung höher, die Cöslichkeit in Ätheralkohol geringer, die Stabilität besser.

Die verschiedenen handelssorten der Baumwolle verhalten sich nach Dersuchen von Lunge und Bebie<sup>2</sup>) beim Nitrieren nicht wesentlich verschieden voneinander. Croß, Bevan und Jentins<sup>3</sup>) haben ein verschiedenes Derhalten für gebleichte und ungebleichte Baumwolle sestgestellt. Don Einsluß ist auch die mechanische Derarbeitung der Baumwolle. Die viel gebrauchten Spinnereiabfälle vershalten sich anders als rohe Baumwolle. Nach L. Dignon<sup>4</sup>) entstehen durch die Behandlung, welche die Baumwolle bis zur Spinnfähigkeit erfährt, Derivate der Zellulose, nämlich Oxys und hydrozellulose. Jene liefert unbeständige Nitrotörper, diese zeigt eine größere Nitriersgeschwindigkeit als unveränderte Zellulose.

Die hydrozellulose wurde von Girards) durch Behandeln von Baumwolle mit mäßig starker Schwefelsäure oder mit seuchtem Salzsäuregas dargestellt. Es sindet dabei Wasserausnahme statt, so daß aus C12H20O10 ein Kohlenhydrat C12H22O11 wird. Durch Einwirstung von Wasserstoffsuperoryd auf Zellulose hat Wolffenstein eine "Hydralzellulose" von aldehydischem Charatter und eine säureartige "Acidzellulose" erhalten, welche verschieden von der Girardschen hydrozellulose sind. Die hydrozellulose ist eine leicht zerreibliche Masse. Auf ihrer Bildung beruht der Zerfall des Papiers, welches längere Zeit der Einwirtung von Säuredämpsen ausgesetzt wird. Sie läßt sich durch Salpetersäure leicht nitrieren, und es ist nicht zweiselzhaft, daß in der gewöhnlichen Nitrozellulose Nitrohydrozellulosen als Nitrohydrozellulosen auszusalsen; der nitrierenden Wirtung der Salpetersäure würde also eine hydrolysierende vorausgegangen sein.

R. Sthamer (D. P. 123121) will sogar zunächst direkt Hydrozellusose darstellen und diese dann mit Salpetersäure nitrieren. Er sättigt Essigäure mit Chlor und trägt in die auf 65 bis 70° erwärmte Slüssigsteit Zellusose ein, wobei die Temperatur nicht über 70° steigen darf. Es entsteht ein dünner Brei, der zentrisugiert, ausgewaschen und bei 70° getrochnet wird. Man kann auch Salzsäure verwenden, in die man bei etwa 70° Zellusose und zugleich geringe Mengen Kaliums

<sup>1)</sup> Schwalbe u. Schrimpff in 3. angew. Ch. 1914, I, 662.

<sup>2) 3.</sup> angew. Chem. 1903, 197.
3) 3. Soc. Chem. Ind. 1900, 318.
4) Compt. rend. 1898 u. 1900.
5) Ann. chim. phys. (5) 24, 337.

chlorat einträgt. Diese Hydrozellulose, besonders die mit Chlor und Essigläure hergestellte, löst sich leicht mit rauchender Salpetersäure und gibt ein sehr gleichmäßiges Nitrat.

Oxyzellulose entsteht ebenfalls durch Einwirkung vieler Oxyzbationsmittel auf Zellulose. Tollens und v. Saber¹) bezeichnen als Zellozin den Körper, welcher 1 Atom Sauerstoff mehr enthält als Zellulose  $C^6H^{10}O^6$ , also  $C^6H^{10}O^6$ . Ze nach dem Grade der Oxydaztion sollen die Oxyzellulosen dann Derbindungen von 1 bis 4 Moleztülen Zellulose mit 1 Mol. Zellozin sein. Nach Dignon entsteht die Oxyzellulose ( $C^6H^{10}O^5$ )3· $C^6H^{10}O^6$  durch Erhizen von 30 g Baumwolle mit 3 l Wasser, 150 g Kaliumchlorat und 125 ccm fonz. Salzsäure. Er hält sämtliche Nitrozellulosen für Nitrooxyzellulosen. Nach Cunge²) entstehen dagegen bei Anwendung fonzentrierter Säuren zur Nitrierung von Zellulose keine Oxyzellulosen (welche die Stabiliztät des Produttes beeinträchtigen).

Man kommt beim Nitrieren von Zellulose nicht über eine Schießs wolle von 13,8 Proz. Sticktoffgehalt hinaus, oder — wenn man dabei geringe Mengen von nicht oder niedrig nitrierter Zellulose in Abzug bringt — nicht über 14,14 Proz. N. Dieses Produkt enkspricht der Sormel  $C^{12}H^{10}(OH)^4(ONO^2)^6$ . Man sieht, in diesem Körper sind noch 4 Hydroxylgruppen enthalten, welche nicht esterissiert sind. Wahrscheinlich sind beim Nitrieren gemischte Schweselsäure-Salpetersäureester entstanden, welche beim Auswaschen mit Wasser die Schweselssäurereste wieder gegen Wasserstoff austauschen.

Schwalbe<sup>3</sup>) gibt der merzerisierten Baumwolle oder hydratzelluslose die Sormel C<sup>12</sup>H<sup>20</sup>O<sup>10</sup>·H<sup>2</sup>O, der hydrozellulose 6C<sup>6</sup>H<sup>10</sup>O<sup>5</sup> + H<sup>2</sup>O, während nach Nastukoff<sup>4</sup>) die Oryzellulose 4C<sup>6</sup>H<sup>10</sup>O<sup>5</sup> + C<sup>6</sup>H<sup>10</sup>O<sup>6</sup> ist. Da nach Schwalbe die hydroz und Oryzellulose ein weit stärkeres Reduktionsvermögen gegen Sehlingsche Kupferlösung zeigen als Zellulose selbst, so kann die Ermittlung der "Kupferzahl" Schlüsse auf ihre Anwesenheit in der Rohbaumwolle zu ziehen erslauben.

Die Nitriersäure besteht aus einem Gemisch von 1 Teil Salpeterssäure und 3 Teilen Schwefelsäure, beide von höchster Konzentration. Die Schwefelsäure dient auch hier, wie bei der Sprengölherstellung, zur Aufnahme des bei der Nitrierung frei werdenden Wassers.

<sup>1)</sup> Ber. D. chem. Gef. 1899, 2589.
2) 3. angew. Chem. 1901, 510.
3) Ber. D. chem. Gef. 40, 4525.
4) Ber. D. chem. Gef. 33, 2237.

Sür die Nitrierung verwendet man bei weitem mehr Säure, als theoretisch erforderlich sein würde, die 50 fache Menge vom Gewichte der Baumwolle und noch mehr. Da die Baumwolle aukerordentlich voluminös ist, so ist sehr viel Säure nötig, um sie vollständig mit dieser zu durchdringen und zu bedecken. Die Nitrierung erfolgt in eisernen. tönernen oder Bleigefäßen oder in besonderen Nitrierapparaten, neuerdings in Nitrierzentrifugen aus Steinzeug. Man muß dabei für Küblung des Apparates und Abzug der entwickelten Gase Sorge tragen. Diel gebraucht wird die Nitrierzentrifuge der Kirma Selwig und Cange (D. D. 64447), eine Kombination des Nitrierapparats mit einer Zentrifuge. Die Nitrierung erfordert eine längere, etwa balbstündige Berührung der Baumwolle mit der Säure, worauf nach Ablassen der Säure die überschüssige Säure in der Zentrifuge abge-Die Sirma Dereinigte Tonwarenwerte in schleudert wird. Charlottenburg verfertigt Nitrierzentrifugen, in welcher alle mit Säure in Berührung kommenden Teile aus Ton bestehen.

Man hat auch das Dakuum bei Nitrierapparaten verwendet (D. P. 74736 der Sirma Nobel in Wien), um die Cuft aus den Baumwollsfasen zu entsernen, wodurch natürlich die Säure rascher und vollskändiger in die Baumwolle eindringt. Die herstellung der säuresesten, ein hohes Dakuum ertragenden Apparatur macht indessen Schwierigsteiten. Das Chomsonsche Derdrängungsversahren (D. P. 172499) vermeidet die Anwendung der Zentrifuge, indem nach der Nitrierung die überschüssige Säure durch Wasser (oder nach D. P. 200262 von Claessen durch Schwefelsäure und diese durch Wasser) verdrängt wird. Es scheint sich nicht bewährt zu haben. Dagegen erscheint aussichtsvoll die Nitrierung der Zellulose mittels Salpetersäuresdämpfen, besonders unter Anwendung des Dakuums, bei Temperaturen unter 50° (D. P. 269246 der Deutschen Zelluloidfabrit).

Die aus der Säurezentrifuge kommende nitrierte Baumwolle wird in Waschmaschinen, die nach Art des Papier-holländers gebaut sind, mit Wasser ausgewaschen und wiederum ausgeschleudert. Darauf wird sie noch mit Wasser oder sehr verdünnter Sodalösung gekocht. Da aber die röhrensörmige Elementarsaser der Baumwolle immer noch Spuren von Säure enthalten kann, welche die haltbarkeit des Produkts beeinträchtigt, sogar eine gefährliche Selbstzersehung hersbeischren kann, so wird die Schießbaumwolle nach Fred. Abels Ans

<sup>1)</sup> Delpy, Chem. 3. 37, 1, 1913.

gabe im Hollander zu Pülpe zerkleinert und gewaschen, worauf sie in der Waschzentrifuge ausgeschleudert wird. Kleine Knötchen, die sich in der Dülpe noch finden können, werden dadurch entfernt, daß man den Brei Schüttelsiebe possieren läkt. Die zerkleinerte Schießbaumwolle wird dann wiederum einer andauernden Kochung mit Wasser unterzogen. Dies Kochen wirtt sehr günstig auf die haltbarkeit der Schiekbaumwolle, indem gewisse zersetbare Teile entfernt werden, während die eigentliche Schiefwolle nicht verändert wird. Will') hat gezeigt, daß die Nitrozellulosen je nach der Zusammensekung der verwendeten Nitriersaure einer verschiedenen Kochdauer bedürfen. um den höchsten Grad der Stabilisierung zu erreichen. Mit wachsender Kochdauer nimmt die Geschwindigkeit der Abspaltung von Sticktoff beim Erhiken auf 1350 ab, ebenso entsprechend dem zunehmenden Wassergebalt der Nitriersäure. Die Abscheidung von Sticktoff wird beschleunigt durch Dermehrung der Schwefelsäure in der Nitriersäure. Es wird ein Grenzzustand erreicht, in welchem weiteres Kochen feine Derringerung der Sticktoffabspaltung mehr zur Solge hat.

Im D. P. 133954 von O. R. Schulz wird das Kochen unter Answendung von einem Überdruck von etwa 3 Atmosphären, entsprechend

einer Temperatur von 135°, empfoblen.

Die gekochte Schießbaumwolle wird dann in einem Waschholländer ausgewaschen und zentrifugiert, wodurch das Wasser bis auf etwa 30 Proz. entsernt wird. Don diesem Rest Wasser wird sie durch Dersdunsten und Pressen sowie durch Trocknen in besonderen Dakuumstrockenschränken besteit.

Man hat versucht, das langwierige Derfahren des Mahlens im Holländer und den Kochprozeß ganz auszuschalten, indem man die Zellulose bei niedriger Temperatur (2 bis 3°) so lange mit konzenstrierter Schweselsäure (5 Teile auf 1 Teil Zellulose) behandelt, bis sie gelöst oder vielmehr desaggregiert ist, und sie in diesem Zustand mit der theoretischen Menge Salpetersäure (2 Teile) nitriert (D. P. 198284 der Patronensabrit Saxonia). Man erhält durch Einsgießen in Wasser ein strukturloses Nitroprodukt, das aber in kithersalkohol löslich ist und nicht den Nitrierungsgrad der Schießbaumswolle zeigt.

Das aus den Nitrierzentrifugen abgeschleuderte Säuregemisch hat

<sup>1)</sup> Ber. 1904, 289; Mitteilungen aus der Zentralstelle für wissensichaftlich technische Untersuchungen, Heft 2 und 3.

bei dem Nitriervorgang so viel Wasser aufgenommen, daß es zu er= neuter Derwendung nicht ohne weiteres geeignet ist. Seine Zusam= mensekung ist etwa 70 Proz. Schwefelsäure, 10 Proz. Salpetersäure, 20 Proz. Wasser. Es wurde aber zu kostspielig sein, für jeden neuen Posten Baumwolle neues Säuregemisch herzustellen, zumal es in so grokem Überschuß verwendet werden muß. Man sucht deshalb eine Wiederbelebung der Abfallfaure auszuführen. Man füllt den Betrag der von der Schießbaumwolle zurückgebaltenen Säure frisch nach, oder, was besser ist, man entfernt ein Diertel des ge= samten Säurequantums und ersekt dies durch frisches konzentriertes Säuregemisch. Immerhin ist eine gewisse Derdünnung bei jeder neuen Nitrierung nicht zu vermeiden, und die Solge ist, daß das Produkt jeder neuen Operation weniger Stichtoff enthält. Um eine Schießbaumwolle von gleichmäßiger Beschaffenheit zu erhalten, muß man deshalb die Produtte der verschiedenen Operationen miteinander vermilden und darf, entsprechend dem analytischen Befunde, nach einer gewissen Anzahl von Operationen die Abfallsäure nicht mehr verwenden. Mit Vorteil verwendet man zum Auffrischen der Säure rauchende Schwefelsäure von 20 Proz. SO3-Gehalt; dadurch wird der Überschuß an Abfallsäure erheblich vermindert.

In den Denitrifikatoren wird eine Trennung der Salpetersäure von der Schwefelsäure ausgeführt. Etwa 4 m hohe, mit säurefesten Steinen ausgekleidete Zylinder enthalten Bimsstein, Kugeln, Platten oder dgl. Verteilungsvorrichtungen, über welche die Rohsäure herabsrieselt, während unten Luft und Wasserdampf eingeblasen werden. Diese führen die Salpetersäure in eine Vorlage, wo sie sich zu Säure von 1,33 spez. Gew. verdichtet, während die Schwefelsäure (vom spez. Gew. 1,64) unten aus dem Denitrisitator absließt. Nach D. P. 288459 von Claessen wird die Salpetersäure durch Zugabe von Serrosulfat und Schwefelsäure zu Stickstofforydgas reduziert und dieses in bekannter Weise in Salpetersäure umgewandelt, während das entstandene Eisenorydsalz mittels Eisen wieder in Eisenorydulzsalz übergeführt wird.

Als Sprengmittel, zur Füllung von Torpedos u. dgl., wird die Schießbaumwolle in komprimiertem Zustande verwendet. Die durch starken Druck erzeugten regelmäßigen Körper haben höheres spezifisches Gewicht (größere Ladedichte) und sichern die regelrechte Explosion. Man erzeugt eine gleichmäßige Pülpe und bewirkt die

Pressung in mehreren Stadien. Durch das Dorpressen wird eine ziem- lich tonsistente Masse von etwa 50 Proz. Wassergehalt erzeugt, indem ein Teil des Wassers mittels Luftpumpe abgesaugt wird und dann die Masse in handpressen oder durch hydraulischen Druck gepreßt wird. Die vorgepreßten Körper werden alsdann bis auf  $\frac{1}{3}$  ihrer höhe in starken hydraulischen Pressen unter einem Druck von 500 bis 1000 kg pro gem komprimiert. Gewöhnlich erhalten sie Zylindersorm von 5 cm höhe und 180 gem Querschnitt, und ihr spezifisches Gewicht besträgt 1 bis 1,2 bei einem Wassergehalt von noch 10 bis 12 Proz.

Die Patentliteratur bringt eine ziemliche Anzahl von Vorrichtungen zum Pressen der Schießbaumwollkörper. Diese werden auch mit Durchebohrungen zur Aufnahme der Zündkapsel sowie zur schnelleren Detonation versehen. Die nachträgliche mechanische Bearbeitung der Körper, Raspeln, Bohren der Kanäle usw. ist aussührbar, wenn dabei für genügenden Wasserzutritt gesorgt wird. Man hat ferner die Körper zum Schutz gegen Wasserzutritt (bei Seeminen) paraffiniert, wobei der für die Zündkapsel bestimmte Kanal durch ein Papierblättchen verschlossen wird. Nach dem Versahren von M. v. Sörster (D. P. 23808) werden die Stücke einige Sekunden der Einwirkung eines Sösungsmittels, besonders Essigäther, ausgesetzt und getrochnet. Es tritt dadurch eine oberssächliche Gelatinierung ein, so daß die Stücke eine wasserdichte Haut erhalten.

Dieser Gelatinierung wird die Schießbaumwolle auch unterzogen, um sie durch die ganze Masse in den kolloidalen Zustand überzuführen und sie dadurch für Schießzwecke geeignet zu machen. Auf diesem von Dieille 1884 eingeführten Versahren beruht die herstellung der rauchlosen Schießpulver.

Auf der Schießbaumwolle können sich Schimmelwucherungen bilden. Man schützt sie dagegen durch Behandlung mit Sublimatlösung

oder einem andern Desinfektionsmittel.

Die Schießbaumwolle hat die Sorm der Baumwollfaser beibehalten, ist aber rauher anzufühlen als diese. Sie ist in Wasser, in Äther unlösslich, in Altohol wenig, mehr in Azeton, Essigäther, Nitrobenzol lösslich. In Nitroglyzerin ist sie unlöslich, wohl aber können beide Stoffe zusammen in Azeton gelöst werden.

Das absolute spezifische Gewicht ist 1,5; das Ladegewicht der losen Schießbaumwolle ist aber nur 0,1 bis 0,3 und das der gepreßten 1,0

bis böchstens 1,3.

Sie ist ein äußerst heftiger Sprengstoff und gegen Stoß und Schlag sehr empfindlich. Sie verbrennt bei einer Temperatur von 172° momentan mit großer rotgelber Slamme, aber ohne Rauchentwickslung. Don guter Schießbaumwolle verlangt man, daß ihre Explosionstemperatur zwischen 180 und 184° liege. In sehr dünner Schicht kann komprimierte Schießbaumwolle von einer Gewehrtugel durchschlagen werden, ohne daß sie explodiert; andernfalls, sowie wenn sie sich in einer Widerstand bietenden Umhüllung befindet, tritt Explosion ein.

Die technischen Schießwollen sind nie reine Hexanitrozellulose (mit 14,14 Proz. Sticktoff), sondern enthalten etwas weniger Sticktoff. Unter hohem Druck verläuft die Explosion etwa nach der Gleichung:

$$C^{12}H^{14}O^{4}$$
 (ONO<sup>2</sup>)  $^{6} = 7CO^{2} + 5CO + 3H^{2}O + 4H^{9} + 3N^{8}$ .

Berthelot gibt — unter Annahme der Molekulargröße  $C^{24}H^{40}O^{20}$  für Zellulose — auf Grund der Analysen der Explosionsgase für die 11 fach nitrierte Zellulose (Schießbaumwolle) die Zersetungsgleichung:  $C^{24}H^{29}O^{9}$   $(O\cdot NO^{2})^{11}=15CO+9CO^{2}+9H^{2}O+5\cdot 5H^{2}+5\cdot 5N^{2}$  und für die 8 fach nitrierte Zellulose (Kollodiumwolle):

 $C^{24}H^{32}O^{12}(O \cdot NO^2)^8 = 18CO + 6CO^2 + 6H^2O + 10H^2 + 4N^2$ 

Aus diesen Gleichungen ist zu berechnen (Gody)1):

für 11 fach nitrierte Zellulose: für 8 fach nitrierte Zellulose:

Bei starken Cadedichten ist indessen nach Sarrau und Dieille die Zersetzung so, daß entstehen:

$$12CO + 12CO^2 + 6H^2O + 8.5 H^2 + 5.5 N^2$$
.

hervorzuheben ist noch, daß der vorhandene Sauerstoff zur vollständigen Verbrennung nicht ausreicht.

Die niedrigeren Salpetersäureester der Zellulose, welche als Dis dis Pentanitrozellulose,  $C^{12}H^{18}O^{8}(O\cdot NO^{2})^{2}$  bis  $C^{12}H^{15}O^{5}(O\cdot NO^{2})^{5}$ , aufgefaßt werden können, und die in Alkoholäther löslich sind, werden als Kollodium wolle bezeichnet. Zu ihrer herstellung sind viele Dorschriften gegeben. Je nach der Konzentration der Nitriersäure,

<sup>1)</sup> Beise, Sprengftoffe, S. 51.

der Temperatur und der Dauer der Einwirtung erhält man mehr oder weniger stickstoffhaltige Produkte. Man benutzt 3. B. ein Gesmisch aus gleichen Teilen Salpetersäure von 75 Proz. (1,440 spez. Gew.) und Schwefelsäure von 96 Proz. (1,840 spez. Gew.) und hält die Reaktionstemperatur bei  $40^{\circ}$  1 bis  $1\frac{1}{4}$  Stunden lang. Im allgesmeinen wird die Operation in derselben Weise ausgesührt wie die herstellung der Schießbaumwolle, desgleichen das Auswaschen und Zerkleinern des Produkts.

Die Cösung dieser Nitrate in Alkoholäther heißt Kollodium. Sie hinterläßt beim Eintrochnen ein durchsichtiges häutchen und findet deshalb schon seit langem Verwendung in der Chirurgie und in der

Photographie.

Kollodiumwolle bildet, mit Kampfer (und manchen Surrogatssteffen) gemischt und erhitzt, eine in der Wärme sehr plastische, nach dem Erkalten starre, elastische und durchscheinende Masse, das Zellusloid, welches leicht schöne Särbungen annimmt und zur Sormung zahlreicher Gebrauchsgegenstände und photographischer Silms dient.

Die Kollodiumlösung hat ferner den Anlaß zu der wichtigen Insustrie der künstlichen Seide gegeben. Eine aus Glasröhren mit sehr feinen Öffnungen ausgepreßte konzentrierte warme Kollodiumlösung erstarrt in kaltem Wasser sofort zu einem feinen Saden. Da das Masterial, wenn nicht explosiv, so doch sehr leicht entstammbar ist, so wird es noch durch Behandlung mit Schwefelammonium u. dgl. "denistriert", indem die Salpetersäureester mehr oder weniger durch hydrogylgruppen erseht werden, und dann weiter verarbeitet.

Auf diese Derwendungsarten der Kollodiumwolle sei nur hingewiesen. Aber auch für die Sprengstofftechnik ist sie von großer Bedeutung geworden, insbesondere für die Herstellung von rauchlosem Pulver, Sprenggelatine, Gelatinedynamit u. dgl., wobei ihre Cöslichkeit in Atheralkohol, in Nitroglyzerin, Azeton usw. nugbar verwendet wird.

Außer aus Baumwolles und reiner holzzellulose hat man auch aus anderen Kohlenhydraten explosive Salpetersäureester hergestellt. Ein aus Papier hergestelltes "Pyropapier" wird in der Seuerwerkerei verswendet.

Eine Zeitlang war das vom Hauptmann E. Schulze 1865 erfundene "weiße Schießpulver" ziemlich viel in Gebrauch. Harzfreie Holzfaser wurde ungefähr so wie Baumwolle mit Nitriersäure behandelt. Dies etwa 9.6 Proz. Sticktoff enthaltende (unreine) Puroxulin wurde mit einer Lösung von Salpeter getränkt und getrocknet. Dies Pulver ist durch das moderne rauchlose Pulver verdrängt worden. Aus Jute hat Mühlhäuser1) eine Pentanitrozellulose dargestellt.

Über Nitrozellulose und Salpetersäureester vieler anderer Kohlenhydrate haben W. Will und Cenke eine ausführliche Arbeit geliefert. auf welche verwiesen sei.2)

Don anderen Kohlenhudraten als Zellulose dürfte am meisten Beachtung das Stärkemehl verdienen. Eine Nitrostärke wurde schon 1833 von Braconnot hergestellt. Man hat oft versucht, dies "Xuloidin" oder "Pyrorylin" in die Sprengtechnik einzuführen. Das weike Schießpulver von Uchatius erwies sich für Schießzwede als zu brisant. Die Att.=Ges. Dynamit Nobel in Wien hat dann im D. P. 57711 ein besonderes Derfahren zur Nitrierung von Stärkemehl angegeben. Mühlhäuser3) beschrieb die Tetra-, Penta- und heranitrostärke. Großen Erfolg haben diese und viele andere Arbeiten nicht ge= habt, hauptsächlich, weil man im großen die Stärke nicht hoch genug nitrieren tonnte. Ein solches will indessen Arthur bough in New York hergestellt haben. Nach seinem Derfahren (D. P. 172549) wird Stärkemehl in Salpetersäure bei 320 aufgelöst und die entstandene Nitrostärke durch hindurchleiten von gasförmigem Schwefelsäureanhydrid ausgefällt. Nach einer anderen Dorschrift wird die Stärke mit einer Mischung von 3 Teilen 95 proz. Salpetersäure und 2 Teilen 98 proz. Schwefelfäure und so viel Schwefelsäureanhydrid. daß von diesem 1 bis 2 Droz. in freiem Zustande vorhanden sind, ni= triert, indem man während der Nitrierung durch Jusak von Oleum den Überschuk von 2 Proz. SO3 aufrechterhält. Auf diese Weise soll ein Ottonitrat C12H12O2(NO3)8 entstehen, welches 16,5 Pro3. Stidstoff entbalt. Nach Berl und Bütler4) ist diese Angabe nicht richtig; man fommt nicht über 13,44 Proz. binaus.

hoitsema5) hat darauf hingewiesen, daß das sehr start wasser= anziehende Phosphorfäureanhydrid P2O5 ein brauchbares Mittel sein würde, um bei der Nitrierung von Zellulose und anderen Kohlen= hydraten höhere als Heranitrate zu erzielen.

<sup>1)</sup> Dingl. polyt. Journ. 283, 88. 2) Ber. D. chem. Ges. 31, 67. 3) Dingl. polyt. Journ. 284, 137 (1892).

<sup>4) 3.</sup> Schieß: u. Spreng: W. 1910, 82. 5) 3. angew. Ch., 1898, 173.

#### 6. Dunamit.

Das flüssige Nitrogluzerin ist wegen seiner Empfindlichkeit gegen mechanische Einwirkungen und Temperaturveränderungen ein sehr gefährlicher Sprengstoff. Schon beim Transport kann es explodieren. Nobel versuchte anfangs, das Sprengöl durch Vermischen mit Me= thulalfobol transportierbar zu machen, ein Derfahren, das auch mit Übelständen verfnüpft war. Man ging dazu über, das Nitroglyzerin von porösen, pulverförmigen Stoffen (Sand) aufsaugen zu lassen, und Nobel fand im Jahre 1866, daß Kieselgur (die Infusorienerde der Lüneburger heide) ein besonders geeigneter Saugstoff sei. Solche Mischungen, aus welchen das Sprengöl bei mäßigem Druck, bei Temperaturerhöhung oder serniedrigung nicht austreten darf, wurden von Nobel als Dynamit bezeichnet. Junächst beschränkte man sich auf die Derwendung mineralischer Saugstoffe, ging dann aber auch über zur Benukung verbrennbarer, an der Explosion sich beteiligender Körper. Bei diesen kann der bei der Explosion des Sprengöls auftretende überschüssige Sauerstoff die orydierbaren Mischkörper verbrennen und dadurch die Wärmemenge vermehren. Man unterscheidet demnach Dynamite mit unwirksamer und solche mit wirksamer Beimischung.

a) Bei den Dunamiten mit unwirklamem Saugstoff bat dieser nur die Aufgabe, der Masse eine handliche Sorm zu geben, wobei das Nitroglyzerin nicht tropfenförmig sich ausscheiden darf. Hierber gebort vor allem das Gurdynamit oder Dunamit Nr. 1. Zu seiner herstellung werden 75 Teile gut gewaschenes Nitroglyzerin mit 25 Teilen geschlämmter, gebrannter und sehr fein vermahlener und geliebter Kieselaur permischt. Die Infusorienerde wird von Schalen und Panzern von Diatomeen gebildet und besteht fast ausschlieklich aus Kieselsäure mit Spuren von Eisenoryd, organischen Stoffen, bis= weilen auch Con. Am reinsten ist die der Lüneburger heide (Unterluß); sie findet sich ferner in vielen norwegischen Binnenseen und deren ausgetrochneten Betten, auch in Schottland, Srantreich, Italien. Andere Mineralstoffe, wie Gips, Kreide, Kaolin, Ofer, haben geringere Saugfähigkeit. Die Mischung der Kieselgur mit dem Nitroglyzerin wird mit der hand ausgeführt. Man fügt dabei noch 1/2 Proz. Soda zu und gibt der Masse eine gleichmäßige Särbung durch Zusak von etwas Bolus, Ofer oder Umbra. Die durch Siebe getriebene Masse wird in Pressen zu Patronen von 6 bis 10 cm Länge und 1 bis

2 cm Dicke geformt, die in Papier eingeschlagen und mit diesem durch Eintauchen in eine geschmolzene Mischung von Paraffin, Harz und Tala wasserdicht gemacht werden.

Gurdynamit verträgt die Erschütterungen des Transports, wird aber durch einschlagende Geschosse zur Explosion gebracht. Sicher geschiebt dies durch die Detonation einer Knallquechilberzündkapsel (Nr. 3). Die Detonationsgeschwindigkeit beträgt nach Bichel1) 6818 m in der Sek. (s. S. 36). Zur Einleitung der Initialzundung dient eine Zündschnur oder die elektrische Glübdrabt- oder gunkenzundung. An einer Slamme entzündet, brennt eine Dunamitvatrone ohne Explosion ab. Bei längerer Berührung des Dynamits mit Wasser tritt Sprengöl aus. Bei Temperaturen unter 8° fann Gefrieren des Nitroglyzerins eintreten. Die hart und fest gewordenen Dynamitpatronen gelten als sehr empfindlich. Es ist indessen wiederholt das Gegenteil nachgewiesen. So fand Will bei Sallhammerversuchen, daß plasti= sches Dynamit durch ein 2 kg-Sallgewicht bei 7 cm Sallhöhe, gefrorenes Dynamit bei 20 cm Sallhöhe zur Detonation gebracht wird. Nach General Db. hek ist indessen Dynamit im balbgefrorenen 3ustande empfindlicher. Das Verhalten des gefrorenen Dynamits ist nicht ganz aufgeklärt. Jedenfalls haben zahlreiche praktische Erfahrungen erwiesen, daß sowohl sein Transport als auch seine Benukung sehr gefährlich ist. Solche gefrorene Patronen werden vor der Derwendung durch Einbringen in besonders konstruierte Wasserbäder. welche Wasser von höchstens 70° enthalten, aufgetaut. Auch die sog. Thermophore werden dazu benutt. Bei diesen doppelwandigen Gefäßen befindet sich in der Umbüllung essiglaures Natron, welches zum Schmelzen gebracht ist. Beim Wiedererstarren des geschmolzenen Salzes dient die freiwerdende Schmelzwärme dazu, den die Datronen enthaltenden Innenraum auf etwa 50° zu erwärmen. Ein Mittel, um die Gefrierbarkeit des Dynamits berabzuseken, ist der Zusak von etwa 5 Proz. Nitrobenzol u. dal. zu der Mischung (vgl. auch S. 79).

b) Dynamite mit wirksamer Beimischung. Im Jahre 1867 wurde von Crauzl ein Schießwolldynamit aus 73 Teilen Nitroglyzerin, 25 Teilen gepülpter Schießbaumwolle und 2 Teilen holztohle hergestellt. Das etwa zu gleicher Zeit von Abel angegebene Glyorylin bestand aus einem mit Nitroglyzerin getränkten Gemisch

<sup>1)</sup> Untersuchungsmethoden für Sprengstoffe, Berlin 1902.

von Schießbaumwolle und Kalisalpeter. Auch das Schultzesche Dualin, Holznitrozellulose mit Nitroglyzerin geträntt, gehört hierher.

Diese und ähnliche Sprenamischungen wurden übertroffen durch die pon Alfred Nobel im Jahre 1875 erfundene Sprenggelatine (Brit. D. 4179/1875). Sür diese ist die Verwendung der in Nitroglyzerin löslichen Kollodiumwolle charafteristisch. Die Bestandteile merden sorafältig durch Waschen gereinigt und getrocknet. Die Kollodiumwolle soll möglichst viel Sticktoff enthalten, aber vollständig löslich in Nitroglyzerin sein, also etwa aus Cetranitrozellulose bestehen. Man führt die Mischung im Derhältnis von 90 bis 93 Droz. Nitroaluzerin zu 10 bis 7 Proz. Kollodiumwolle in einem doppelwandiaen Gefäk aus, dessen hohlmantel von  $50^{\circ}$  warmem Wasser durchflossen wird. Es bildet sich dann eine plastische, gelatinose Masse, die wie Brotteig ausliebt. Anfänglich erfolgte die Mischung mit der hand. jest sind meistens Knetmaschinen (3. B. die von Werner und Ofleiderer) in Gebrauch. Nach D. P. 180685 von Bichel fann man zum Gelatinieren des Nitroglyzerins statt der Kollodiumwolle eine durch Auflösen von Leim bergestellte Gelatine verwenden.

Nach Hargreaves¹) entsteht zunächst durch folloidale Sösung von Nitrozellulose in Nitroglyzerin ein Gel. Dies kann freie Nitrozellulose umhüllen, so daß freies (ausschwikbares) Nitroglyzerin übrigbleibt, welches von dem Gel wie von einem Schwamm aufgesaugt wird. Es bildet vornehmlich den Übertrager der Detonationswelle. Erst nach langem Lagern ist alles Nitroglyzerin zur Gelbildung verbraucht. Das Produkt wird dann sest und weniger empfindlich. Genügende Gelbildung erreicht man durch sehr innige Mischung der Bestandteile. Das Ausschwiken von freiem Nitroglyzerin verhindert man durch Umphüllung der Patrone mit Magnesia.

Die Sprenggelatine ist gegen mechanische Einwirtungen weniger empfindlich als Gurdynamit, auch widerstandsfähig gegen Zeuchtigfeit und wird deshalb vorteilhaft in nassen Gruben und zu Sprengungen unter Wasser verwendet. Sie bedarf zur Explosion einer starten Initialzündung. Man verwendet dazu Sprengtapseln von mindestens 0,8 g Knallquechsilberladung (Nr. 5), oder man setzt auf die Sprenggelatinesadung eine Patrone von Gurdynamit, Schießwolle oder Geslatinedynamit. Sie explodiert dann sicher und mit äußerster Brisanz.

Durch Zusatz von Kampfer (ähnlich wie bei der Zelluloidfabritation)

<sup>1)</sup> J. Chem. Soc. 33, 337; 3. angew. Ch. 1915, 11, 44.

wird die Empfindlichkeit noch weiter herabgesetzt (D. P. 5528). Die in Österreich längere Zeit in Gebrauch gewesene Kriegssprenggelatine bestand aus 96 Proz. Sprenggelatine (90 Nitroglyzerin + 10 Kolslodiumwolle) und 4 Proz. Kampfer. Diese gekampferte Sprenggelatine wird durch ein Zündhütchen mit 2 g Knallquechsilberladung noch nicht zur Explosion gebracht; man verwendet dazu eine Zündpatrone, welche ein Gemisch von 60 Teilen Nitroglyzerin und 40 Teilen Nitroshydrozeslusose enthält.

Sür eine Sprenggelatine aus 93 Proz. Nitroglyzerin und 7 Proz. Kollodiumwolle kann man nach Heise<sup>1</sup>) folgende Zersetzungsgleichung annehmen:

$$61,6C^{3}H^{5}(NO^{3})^{3} + C^{24}H^{31}N^{9}O^{38}$$

$$= 209CO^{2} + 170H^{2}O + 2O^{2} + 97N^{2}.$$

Daraus ergibt sich:

$$V_0 = 7081$$
 f = 9332 kg  
 $t = 3203^{\circ}$   $\alpha = 0,7081$   
 $Q = 1535$  Kal. L = 1,4 — 1,5  
 $A = 652375$  mkg

Bichel²) sieht mit Recht die dynamische Stobarbeit als das wichtigste Charafteristikum der Dynamite und Sprengstoffe überhaupt an. Die Detonation eines Sprengstoffs braucht gemäß seiner Detonationsgeschwindigkeit eine gewisse, experimentell zu ermittelnde Zeit. Die lebendige Kraft der Gasmoleküle ist  $\frac{m\,v^z}{2}$ , wo m die Masse (Gewicht, dividiert durch die Beschleunigung der Schwere, 981 cm/sek) und v die Detonationsgeschwindigkeit ist. Sür Sprenggelatine sindet Bichel sür diese Größe 7700 m/sec und berechnet daraus die sebendige Energie, d. h. die Stoßtraft zu 3021916 sec/kg/m.

Zum Dergleich mit anderen, zum Teil noch zu besprechenden Sprengstoffen sei nebenstehende von Bich el aufgestellte Tabelle wiedergegeben.

Gelatinedynamite. Sür die meisten bergbaulichen Zwecke ist die Brisanz der reinen Sprengstoffgelatine zu stark. Man gibt ihr despalb Zusäke, welche ihre Wirkung abschwächen. Als Zumischpulver sind besonders Mischungen von Mehl oder Holzmehl mit Natronsoder Ammonsalpeter gebräuchlich. Die Hygrostopizität der letzteren Nitrate kommt in der gelatinierten Masse nicht zu schädlicher Wirkung.

1) heise, Sprengstoffe, S. 55.

<sup>2)</sup> Glüdauf 1905, heft 15. Methoden und Apparate zur Prüfung von Sprengstoffen, hamburg 1907.

	Zufammenfekung	Labedichte	Detonations: geschwindigfeit in m/sec	Stofftraft in sec/kg/m
Schwarzpulver .	75 Kalinitrat, 13 Kohle, 12 Schwefel	1,04	300	4 578
Kohlenfarbonit .		1,42	2700	371559
Ammontarbonit	82 Ammonfalpeter, 10 Kalis falpeter, 4 gelat. Sprengöl, 4 Mebl	1,19	3094	487912
Donarit	80 Ammonfalpeter, 12 Tri= nitrotoluol, 4 gelat. Spreng= öl, 4 Mehl	1,31	4137	872312
wolle	C24H30(NO3)10O10	1,25	6383	2076589
Gurdynamit Gelatines	75 Nitrogly3erin, 25 Kiefel= gur	1,58	6818	2369272
ðynamit	63,5 Nitroglyzerin, 1,5 Kol= lodiumwolle, 27 Natronfal= peter, 8 Holzmehl	1,67	7000	2497452
Trinitrotoluol . Sprenggelatine .	C <sup>6</sup> H <sup>2</sup> (NO <sup>2</sup> ) <sup>3</sup> ·CH <sup>3</sup> 92 Nitroglyzerin, 8 Kollo=	1,55 1,63	7618 7700	2957896 3021916
Pitrinfäure	oiumwolle C <sup>6</sup> H²(NO²)³∙OH	1,55	8183	3412920

Das eigentliche Gelatinedynamit (Gel. Dyn. 1) besteht aus 65 Proz. Sprenggelatine und 35 Proz. Zumischpulver, welches auf drei bis vier Teile Natronsalpeter 1 Teil Mehl enthält, nebst einer geringen Menge (0,75 Proz.) Natriumfarbonat.

Als Zersetzungsgleichung gibt heise an:

82,6
$$C^3H^5(ONO^2)^3 + 0,7C^{24}H^{31}H^9O^{88} + 91,4NaNO^3 + 16C^6H^{10}O^5 + 1Na^2CO^3$$

mebl

=  $316 \, \text{CO}^2 + 289 \, \text{H}^2\text{O} + 290^2 + 172 \, \text{N}^2 + 46,7 \, \text{N}a^2 \, \text{CO}^3$ , woraus unter Berückfichtigung des festen Rückstandes (166 g auf 1000 g Sprengstoff) folgt:

Andere Gelatinedynamite zeigen einen etwas böheren Gehalt an Kollodiumwolle und andere Kohlenbydrate C<sup>6</sup>H<sup>10</sup>O<sup>5</sup> anstatt Mebl. 3. B. Gelignit (England) hat die Zusammensekuna:

```
65 Gelatine aus \begin{cases} 96^{2}/_{13} & \text{Nitrogly3erin} = 62,5 \\ 3^{11}/_{13} & \text{Kollodiumwolle} = 2,5 \end{cases}
                                                                                      = 62,5 Dro3.
35 Zumischpulver aus 75 Natronsalpeter = 26,25
24 Holzmehl = 8,40
1 Soda = 0.35
                                                                                           0.35
```

Dunamit II (Ofterreich):

45 Gelatineöl 70 Pro3. Natronsalpeter 55 Zumischpulver aus 7 Mehl Soda + 1 Droz. Sarbstoff.

Schwer gefrierbare Gelatinedynamite sind:

```
Dynamit IIN:
45 Proz. Gelatine (aus 38 Proz.
   Dunamit IN:
65 Proz. Gelatine (aus 55 Proz.

Sprengöl, 6 Nitrobenzol,
                                                           Sprengöl, 4 Nitrobenzol, 3 Kollodiumwolle).
            4 Kollodiumwolle).
            Salpeter.
                                                            Salveter.
25
            3umischpulver.
                                                            Zumischpulver.
```

Das Zumischpulver ist das des Dynamit II.

Mischungen ohne gelatinierenden Zusatz sind die verschiedenen Sorten Rhexit der Att.=Ges. Dynamit Nobel in Wien, welche 15 bis 20 Droz. Nitroalyzerin und 85 bis 50 Droz. Zumischpulver enthalten. Lekteres besteht in der Regel aus 74 Droz. Natronsalveter, 25 Proz. Cohmehl, 1 Proz. Soda.

Neuerdings wird zu solchen Sprengstoffen vielfach Ammonsalpeter verwendet. Diese Mischungen zeichnen sich durch hobe Sprengkraft sowie dadurch aus, daß sie keine festen Ruchtande bei der Erplosion ergeben, wenn andere feste Salze vermieden sind. hinderlich ist da= bei die große Hugrostopizität des Ammonnitrats. Erwähnt seien:

Ammonsprenggelatine aus 40 bis 50 Proz. Sprenggelatine + 46 bis 55 Proz. Ammonsalpeter + 3,5 bis 5 Proz. gedörrtem Mehl + 1/2 Proz. Soda:

Dynnamon aus 45 Proz. Nitroglyzerin + 47,2 Proz. Ammonsalpeter + 7,8 Proz. Rottoble.

### 7. Rauchlofes Pulver.

Wenn Sprengstoffe bei der Explosion teine festen Rudstände geben, wie es bei manchen Gelatinedynamiten oder der Schießbaumwolle der Sall ist, so entwickelt sich dabei auch kein Rauch. höchstens macht sich etwas Wasserdampf bemerkbar. Dies ist natürlich für Schießzweck, besonders militärische, von Bedeutung.

Die bald nach der Erfindung der Schießbaumwolle in Österreich durch v. Cent angestellten Dersuche, diesen Sprengstoff als Geschoßetreibmittel zu benutzen, hatten wegen der zu großen Brisanz des Körpers keinen Erfolg. Man schritt indessen auf dem Wege fort, indem man weniger start nitrierte Baumwolle verwendete, die Nitrozellusose in Körnerform brachte und die Körner kurze Zeit mit einem Cössungsmittel, wie Atheraltohol, Essigäther oder Azeton, in Berührung brachte. Hierdurch werden die Körner mit einem dünnen sesten häutschen Kollodium überzogen. Infolgedessen wird die Detonationsgeschwindigkeit der Schießbaumwolle so verringert, daß sie als Schießemittel zu verwenden ist. Das von Reid und Johnson (1882) in dieser Weise hergestellte sog. E. C. Pulver war wohl das erste rauchlose Dulver dieser Art.

Dieille (1886) erzeugte dann das befannte Blättchenpulver aus schwach nitrierter Zellulose mit hilfe von Essigäther, Azeton oder Atheraltobol. Die fein gevülvte Nitrozellulose wird möglichst vom Wasser befreit, schließlich durch Trocknen bei 40° und unter Zusak von etwas Alkohol. Durch dieses "Alkoholisieren" wird die Entfernung des Wassers beschleunigt. Die feinvulverige Nitrozellulose wird nun in Knetmaschinen (von Werner und Pfleiderer) mit dem Gelatinierungsmittel innig vermischt. Man verwendet Azeton für bochnitrierte Zellulose, die zur herstellung brisanter Dulver (für Mörser) dient, Atheralfohol für weniger nitrierte Zellulose zu dem mehr schiebenden Gewehrpulver. Der Teig wird in einem Walzwerf zu Platten ausgerollt, die in ein Trodenbaus fommen. Die Wiedergewinnung der bier und beim Walzen entweichenden Lösemitteldämpfe erfordert weitläufige Einrichtungen. Das Trodnen der Blätter ist lanawieria. und diese bekommen dabei leicht Blasen. Sie passieren deshalb noch ein Seinwalzwert mit geheizten Walzen. Die nun völlig homogenen, transparenten Blätter werden durch Schneidmaschinen erst in Streifen. dann in kleine vieredige Blättchen zerschnitten. Das Blättchenpulper wird bisweilen graphitiert, um seine Brisanz herabzusetzen.

Eine andere Klasse von rauchlosen Pulvern besteht aus Aitrozellus lose unter Zusatz von Nitroglyzerin oder anderen nitrierten organisschen Stoffen. Die "Nitroglyzerinpulver" sind träftiger als die "Nitrozellulosepulver" und werden hauptsächlich für schwere Geschütze ges

braucht, greifen allerdings die Geschützrohre stärker an als letztere. hierber gebort das von Alfr. Nobel (D. D. 51471) eingeführte Ballistit. Man bringt bei einer Temperatur von 6 bis 80 1 Teil Kollodiumwolle und 6 bis 8 Teile Nitroglyzerin in ein Gefäß, in welchem die innige Vermischung der Stoffe durch Evatuierung der Luft ge= fördert wird. Zwedmäßig verteilt man Nitrozellulose in Wasser und läkt Nitroglyzerin in feinem Strable hinzutreten (D. D. 53296 von Eundholm und Sauers). Sodann wird in einer Presse oder Zentris fuae so viel Nitroalyzerin aus der Masse entfernt, daß diese von letzterem etwa so viel wie von der Nitrozellulose enthält. Durch Erwärmung der Masse auf 60 bis 90° tritt Gelatinierung ein. Die Masse wird bei dieser Temperatur zu Platten ausgewalzt und zu Stäbchen zerschnitten. Durch Zusak von Kampfer u. dal. kann man die Brisanz regulieren. In Italien wird dieser Sprengstoff nicht zu edigen Blättchen verarbeitet, sondern zu Schnüren und runden Blättchen. In dieser Sorm beikt der Sprengstoff Kilit.

Als eine Abart des Ballistits ist das in Waltham Abbey erzeugte Kordit anzusehen. Nach den Brit. P. 5614/1890 und 11664/1890 von Abel und Dewar wird hierzu unlösliche Nitrozellulose, also reine Schießbaumwolle verwendet, die durch Dermittelung von Azeton mit Nitroglyzerin innig vermischt wird. Als Zusammensehung wird anzgegeben: 58 Teile Nitroglyzerin, 37 Teile Schießbaumwolle (von Walztham Abbey, mit 10 Proz. Kollodiumwolle), 5 Teile Daseline. Diese Mengen werden in 19,2 Teilen Azeton gelöst. Die Mischung erfolgt in einer Knetmaschine, aus welcher die teigige Masse in Sorm von Schnüren oder in Nudelsorm austritt. Die Schnüre werden bei 40° getrochnet, bis der größte Teil des Azetons verdunstet ist. Das Daselin wirtt stabilisierend und setzt die Explosionswärme herab, wodurch die Abnutung der Seuerwasse verringert wird.

Die große Menge Nitroglyzerin, die für diese Pulver, auch bei Zuhilsenahme des vermittelnden Sösemittels Azeton, verwendet werden muß, um eine überhaupt formbare Masse zu erhalten, ist sehr schädlich für die Beständigkeit der Geschützrohre. Ein noch größerer Nachteil liegt in der Notwendigkeit, das Sösemittel aus den gesormten Pulverelementen wieder zu entsernen. Die für die großen Marine- und Seldgeschütze gebrauchten dickwandigen meterlangen Röhren bedürsen einer Monate hindurch währenden Crochnung bei 40°. Die Wiedergewinnung des verdunsteten Azetons aus der Lust ersordert ausgedebnte Anlagen: die beim Trodnen in ibrer Sorm veränderten Röbren mullen nachgearbeitet werden. Aber selbst dann kann noch Azeton in der Masse sein, dessen allmäbliches Entweichen bei längerem Lagern eine Veränderung der ballistischen Eigenschaften des Pulvers bewirft, so dak der Artillerist bei der Verwendung nie völlig sicher sein kann. Es ist daber eine Erfindung von bervorragenoster Bedeutung, rauchloses Dulver ganz ohne Derwendung eines Cosemittels berzustellen. Das in der unter Leitung von W. Will stebenden Zentralstelle in Neubabelsberg ausgegrbeitete und von den Köln-Rottweiler Sabriten ungeachtet seiner anscheinenden Gefährlichkeit technisch ausgeführte Derfahren (D. P. 256572 und 255903) besteht darin, das Gemisch von Nitrozellulose und Nitroglyzerin bei hoher Temperatur (85 bis 950) und unter sehr startem Druck von 300 Atmosphären und mehr in ein= fachen Pressen (Röbrenvressen) zu formen. Man fann dabei den Nitroalyzeringehalt erheblich unter das Ballistitverbältnis (1:1) berabseken und bat doch eine unter den angegebenen Bedingungen formbare Masse. Als zwedmäßige Mischung wird z. B. angegeben: 24 Teile Nitroglyzerin, 69 Nitrozellulose, 7 Athylmethyldiphenylharnstoff (als Stabilisator). Die aus der Presse kommenden Pulverelemente bedürfen keiner Trodnung usw., sondern sind sofort gebrauchsfertig.

Ein von löslicher Nitrozellulose freies rauchloses Pulver ist der Indurit von Munroe (Brit. P. 580/1893). Dieser Sprengstoff wird aus Schießbaumwolle, die durch Behandlung mit Methylastohol von löslicher Nitrozellulose befreit worden ist, durch Sösen in Nitrobenzol, Auswalzen und Körnen der Masse und härten der Körner mit Wasser-

dampf bergestellt.

Spica (D. P. 291578) stellt ein Pulver durch Auswalzen eines Gemisches von Kollodiumwolle, Nitroglyzerin und Phenanthren bei  $100^{0}$  her. Das geschmolzene Phenanthren wirtt gelatinierend und soll auch niedrige Verbrennungstemperatur bewirken.

Das Plastomenit von Güttler (D. P. 56946) besteht aus Holznitrozellulose, gelöstin Dinitrotoluol. In ähnlicher Weise sind auch die Nitrate anderer Kohlenhydrate, z. B. Nitrostärtemehl, verwendet worden.

Sehr wichtig ist die Stabilität der Kriegspulver, d. h. ihre chemische Unveränderlichkeit. In den Lagerräumen soll eine Temperatur unter 25° herrschen. Durch Zusat gewisser Stoffe wird etwa sich bildende Säure sofort gebunden und dadurch unschädlich gemacht. Als Stabilistator hat sich besonders Diphenylamin bewährt, welches außerdem

durch Sarbenänderung eine eintretende Zersetzung anzeigt. Serner bewähren sich die völlig substituierten Harnstoffe, z. B. Diäthyldiphenylsbarnstoff, auch substituierte Carbaminsäureester.

Die Prüfung auf Stabilität ist nicht nur für rauchschwache Pulver, sondern für alle bei Erhöhung von Temperatur und Seuchtigkeit uns beständigen Sprengstoffe von Bedeutung. Man führt gewöhnlich nach Abel den "Wärmetest" aus. Eine Probe wird in einem Reazenzglase auf eine bestimmte Temperatur erhist, und man besobachtet die Zeit, nach welcher sich Stickstofforyde bemerkbar machen. Wenn diese mit einem in das Glas gehängten, mit Jodfaliumstärteslösung getränkten Papier in Berührung kommen, so wird Iod frei, welches die Stärke blau färbt. Als noch geeigneteres Reagens empsiehlt Egerton") a Naphtylamin mit Sulfanilsäure in essigsaurer Lösung. Hierbei bewirken die Stickoryde die Bildung eines Azofarbstoffes. Andere bestimmen die bis zur Explosion verstreichende Zeit bei bestimmter Temperatur.

Den rauchlosen Pulvern hat man die verschiedensten Sormen gegeben, Blättchen, Körner, Stränge, Röhren, Spiralen, Streisen mit kammartigen Einschnitten (Poudre peigne), welche Sormen immer für besondere Schukwaffen bestimmt sind.

Die Zündung dieser Pulver erfolgt nicht immer durch den Strahl eines einfachen Zündhütchens; man benutzt dann eine Beiladung aus Schwarzpulver oder, sehr zweckmäßig, aus einem Gewebe von nicht denitrierter Kunstseide (Chardonnetseide).

Die meisten rauchlosen Pulver erzeugen beim Gebrauch das sog. Mündungsseuer, eine Slammenerscheinung, die darin ihren Grund hat, daß brennende Teilchen aus der Mündung des Geschützes heraussgeschleudert werden. Um diese bei triegsmäßigem Gebrauch unerswünschte Erscheinung zu verhindern, hat Duttenhoser (D. P. 53296) dem Pulver Natriumbitarbonat zugesetzt. Durch die aus diesem Salze entwickelte Kohlensäure und den Damps des Kristallwassers wird die Slamme start getühlt. Es sind noch manche andere Stoffe, z. B. Ammonsalpeter, Tyanamide, sette Öle, Seisen, zu gleichem Zwecke vorgeschlagen worden.

Auch für Sprengungen im Bergbau ist die Slammenlänge und Slammendauer von großer Wichtigkeit. Dies führt uns zu den Sicherheitssprengstoffen.

<sup>1) 3.</sup> Soc. Chem. Ind. 1913, 331.

#### 8. Sicherheitsfprengstoffe.

Im Bergbau, besonders in Kohlengruben, ist die Entwicklung brennbarer Gase, die mit Luft zusammen ein explosives Gemisch geben, überaus gesahrvoll. Die Gase bestehen im wesentlichen aus Methan CH<sup>4</sup>. Wenn ein Gemisch von Luft und Methan 9<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Vol.=Proz. an letterem enthält, so ist seine Explosionssähigteit am stärtsten. Die Explosion pslanzt sich nicht mehr von selbst fort, wenn der Methansgehalt unter 5 oder über 14 Proz. beträgt. Verläßlich sind diese Grenzzahlen aber nicht, besonders dann nicht, wenn auch Kohlenstaub vorshanden ist. Ia, Kohlenstaub allein, ohne Methanbeimengung, bildet mit Luft ein explosibles Gemisch.

Solche als Schlagwetter bezeichnete Gasgemische werden von Schwarzpulver sowie von Dynamit bei Sprengungen leicht entzündet und verursachen dann oft schreckliche Katastrophen. Der über der Schukladung im Sprengloch angebrachte Besat vermindert zwar die Gefahr bis zu einem gewissen Grade, besonders bei brisanten Sprengstoffen wie Dynamit, da hier die Explosion unter der hülle des Besates so schnell verläuft, daß die Zündung der Schlagwetter erschwert wird. Dolle Sicherheitsgibt aber der Besatz feineswegs. Die besannte Davysche Sicherheitslampe ist neuerdings vervollsommnet, auch sind manche Apparate zur Schlagwetteranzeige hergestellt worden.

In je größere Tiefen der Kohlenbergbau gelangt, um so mehr treten Schlagwetter auf, um so dringender wird das Derlangen nach Sprengmitteln, welche Sicherheit gegen diese Gefahr gewähren. Man hat versucht, die Explosivstoffe überhaupt zu vermeiden und das Absprengen durch mechanisch oder treibend wirfende Mittel zu bewirfen.

hierher gehören die vielfach versuchten Kalkpatronen. Srisch gebrannter Kalk, unter hohem Druck zu Patronen gepreßt, kann durch Aufnahme von Wasser sein Volumen um das  $2^1/2^2$  bis  $5^1/2$  sache vermehren. Durch die Bildung von Kalkhydrat wird sehr viel Wärme frei, so daß ein Teil des Wassers verdampst und überhitzter Wassers damps entsteht. Bei sorgfältiger Anordnung kann dadurch im Bohrsloch ein Druck von etwa 500 kg/qcm erreicht werden. — Auch Pastronen aus Zinkstaub, auf welchen Schwefelsäure zur Einwirkung kommt, so daß sich Wasserstoffgas entwicklt, sind vorgeschlagen worden. Diese und manche andere Mittel haben indessen die Explosivstoffe nicht verdrängen können, da ihre Wirkung zu unsicher ist, besonders nicht plößlich genug eintritt.

Man hat ferner die Sicherheit gegen Schlagwetter und Kohlenstaub dadurch zu erhöhen gesucht, daß man als Besak über der Casdung des Bohrlochs eine Wasserpatrone oder mit Wasser getränkte Stoffe (Moos, Sand, Kieselgur) oder kristallwassereiche Salze, wie Soda, angebracht oder die Patrone mit Seuchtigkeit umgeben hat. Besonders gegen Kohlenstaub erzeugt man in den Kohlengruben mit hilfe von brausenartigen Vorrichtungen Wasseregen und Wasserschleier. Mehr bewährt haben sich Verfahren, nach welchen die Sprengstoffe selber so zusammengesett werden, daß bei ihrer Explosion Gase entwickelt werden, welche höhe und Temperatur der Stamme stark herabseken.

Die Entzündungstemperatur von Schlagwettern liegt nach Dersuchen von Mallard und Ce Chatelier<sup>1</sup>) bei etwa 650°. Eine französische Kommission hat die Explosionstemperaturen vieler Sprengstoffe auf rechnerischem Wege festgestellt. Bei Dersuchen mit Patronen von 50 g Gewicht, die in einem Schlagwettergemisch zur Explosion gebracht wurden, zeigte sich dann, daß brisante Sprengstoffe mit einer rechnungsmäßigen Explosionstemperatur unter 2200° die Schlagwetter nicht mehr zündeten, also erst bei einer weit über 650° liegens den Temperatur gefahrvoll sind. Diese Tatsache sindet ihre Ertlärung darin, daß die plössich und unter hohem Druck entstehenden Explosionsgase sich durch ihre Ausdehnung und Arbeitsleistung sofort sehr start abkühlen.

Indessen ist die Temperatur von 2200° nicht als Entzündungsgrenze anzusehen. Zahlreiche, in den noch zu beschreibenden Versuchsstrecken angestellte Versuche haben gezeigt, daß noch andere Saktoren in Bestracht kommen. Vor allem haben diese Versuche gelehrt, daß eine absolute Sicherheit der Sprengstoffe überhaupt nicht vorhanden ist. Wenn genügend große Gewichtsmengen der Sprengstoffe zur Explosion gebracht werden, so tritt immer Entzündung der Schlagwetter ein.

Serner hat sich gezeigt, daß die Explosionstemperaturen der Sprengstoffe nicht im umgekehrten Derhältnisse zu ihrer Sicherheit stehen. Bei gleichen Explosionstemperaturen sind Mischungen von Ammonsitrat und Nitroglyzerin sehr unsicher, Mischungen von Ammonsitrat mit nicht explodierenden Kohlenstoffträgern, wie harz, Naphthalin u. dgl., sind viel sicherer, und am sichersten die sog. Karbonitmischunsgen aus Kalis (Natron)salpeter, Mehl und Nitroglyzerin.<sup>2</sup>)

- 1) Annales des mines VIII. sér. vol. 14.
- 2) Ugl. hierüber Auffage von heife in Gludauf 1898 u. 1899.

Einen großen Einfluß übt die Detonationsgeschwindigkeit des Sprengstoffs aus. Durch die momentane Explosion muß eine starte Derdichtung der umgebenden Atmosphäre eintreten. Da bei der Er= plosion des Sprengstoffs im Bohrloch Drucke von 6000 bis 8000 Atmolpbären auftreten, so wird die umgebende Luft leicht bis auf 100 Atm. zusammengepreßt werden können. Bei solchen Drudgrößen wird so viel Wärme entwickelt, daß diese allein für sich genügt, um vorhandene Schlagwetter zur Entzündung zu bringen. Nach ausgezeichneten Dersuchen von Bichel1) ist die Schlagwettersicherheit der Sprengstoffe um so größer, je geringer die Detonationsgeschwindigkeit, der erzeugte Gasdrud, die erzielte Bleiblocausbauchung (j. S. 45), die Menge der entwickelten Kalorien, die Slammenlänge und die Slammendauer lind. Dabei darf keine dieser Erscheinungen eine gewisse obere Grenze überschreiten, da in diesem Sall ein Ausgleich durch die übrigen günstiger liegenden Eigenschaften nicht mehr eintritt. So ist 3. B. das Schwarzpulver nur wegen seiner langen Slammendauer ein überaus unsicherer Sprengstoff, obgleich alle übrigen Wirkungen die eines auten Sicherheitssprengstoffes sind.

Sehrwesentlich sind natürlich auch die Temperaturund die Zusammenssehung der Nachschwaden. Enthalten die Explosionsgase freien Sauerstoff, so muß dieser im Zustande höchster Erhitzung die Entzündung und Derbrennung vorhandener Schlagwetter und Kohlenstaubes bewirken. Enthalten sie umgekehrt brennbare Gase, so werden sich diese in der Grubenluft entzünden und dadurch Explosion der Wetter hersbeisühren.

Jur Prüfung auf Schlagwettersicherheit, deren Größe theoretisch noch nicht zu bestimmen ist, dienen die sog. Der such strecken (Sig. 8). Eine solche besteht aus einem horizontalen etwa 30 m langen eisernen Julinder von etwa 1,5 m Durchmesser, welcher am einen Ende offen, am anderen durch einen starken Mauerklot abgeschlossen ist; er bildet die Nachahmung eines Grubenstollens. Am geschlossenen Ende bestindet sich die durch Papierwände abgeschlossene Explosionskammer, in welcher ein explosibles Gasgemisch erzeugt wird. Hierzu benutzt man natürliches Grubengas oder, wie es in England meistens geschieht, eine Mischung von Leuchtgas (16 bis 24 Dol. Proz.) und Luft, welche empfindlicher ist als Grubengas, oder auch von Petroläther (2,8 Dol. Proz.) mit Luft. Oder, was sich vielleicht am meisten emps

1) Methoden und Apparate zur Prüfung von Sprengstoffen, Berlin 1907.



Sig. 8.

fiehlt, man stellt tünstliches Methan her und mischt dies (9 bis 9,5 Dol.=Pro3.) mit Cuft. Die Herstellung des Methangases durch Einswirtung von Wasser auf Aluminiumtarbid ist bequem, doch ist dabei zu beachten, daß letzteres häusig sein verteiltes Aluminium enthält und dann auch mehr oder weniger Wasserstoff entwickelt (der durch überleiten über Palladiumasbest zu entsernen ist). An der oberen Seite der Kammer ist eine Mahlvorrichtung angebracht, durch welche Kohlenstaub in die Kammer hineinbesördert werden kann.

Dor der Kammer befindet sich in dem Mauerabschluß ein Stahlmörser (von 500 nun Durchmesser), aus welchem die Cadung in das Schlagwetter= und Kohlenstaubgemisch abgeseuert wird oder, wie es meistens geschieht, einmal in dieses, einmal in Schlagwetter allein. Die Sprengstofspatronen haben den Durchmesser von 35 nun, das Bohrloch des Mörsers hat eine Weite von 55 mm, eine Tiese von 500 bis 600 mm. Die Patronen werden lose in das Bohrloch geladen, die oberste hat die zündende Sprengsapsel. Man beginnt die Schießeversuche mit einer mittelstarten Cadung von etwa 300 g. Erfolgt teine Zündung des Schlagwettergemisches, so wird die Cadungsmenge um 50 g erhöht, die Zündung eintritt, anderenfalls wird sie ebenso vermindert, die keine Zündung stattsindet. Die Sicherheit wird durch dies senige höchste Cadungsmenge ausgedrückt, bei welcher der Sprengstofs unter fünf Schüssen seine Explosion bewirft. Die Cadung wird ohne

Besatz abgeseuert. Dieser Umstand ist eine erschwerende Bedingung, da in der Grube immer ein Besatz auf die Ladung kommt. Dagegen kommt in Betracht, daß die Wände des Stahlmörsers Wärme absorbieren, und das Mörserbohrloch weiter ist als das Bohrloch in der Grube. häusig sind an den Dersuchsstrecken noch weitere Kohlenstaubauswirbelungsvorrichtungen sowie Senster in Zwischenzaumen angebracht, um den Beginn und das Ende der Slammenerscheinung beobachten zu können.

Die Ergebnisse in den Dersuchsstrecken sind nicht durchaus zuverlässig. Es sindet in diesen nur eine summarische Prüfung, nicht eine solche der einzelnen, für die Zündsähigkeit zu berüchsichtigenden Eigenschaften der Sprengstoffe statt. Auch sind die Verhältnisse in der Grube, an sich wechselnd, sehr verschieden von denen in dem Prüfungsstollen. Besonders hat sich gezeigt, daß der Querschnitt des Stollens die Zündsicherheit beeinslußt. Ze geringer dieser ist, um so mehr nimmt auch die Menge der zündenden Grenzladung ab.

Ein zuverlässigeres Versahren ist die photographische Aufnahme der Explosionsslamme; es ist zuerst von Siersch<sup>1</sup>) ausgeführt und besonders von W. Will<sup>2</sup>) neuerdings vervollkommnet worden. Bei der von letzterem angegebenen Anordnung werden zugleich zwei photographische Bilder erzeugt, von denen das eine, wie gewöhnlich, die Sorm der Explosionsslamme wiedergibt, das andere ein Maß für die Flammendauer bildet.

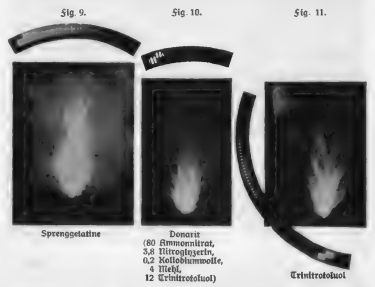
Etwa 10 g Sprengstoff werden aus einem kleinen Stahlmörser mittelst Sprengkapsel in einem dunkeln Raum abgeschossen. Etwa 1 m vom Mörser entfernt steht der Apparat zur Messung der Slammensdauer. In diesem dreht sich hinter einer mit kreisförmiger Teilung versehenen Glasscheibe mit regelbarer Geschwindigkeit eine Aluminiumscheibe mit einer Geschwindigkeit von 1000 bis 5500 m pro Misnute. Diese ist in der höhe der Kreisteilung mit Ausschnitten versehen, so daß bei 1000 m/Min. ein Teilstrich und Zwischenraum von 4 mm = 0,00024 Sek. ist. hinter der Aluminiumscheibe befindet sich in einer Kassette der ringsörmige photographische silm. Das Licht der Explosionsstamme bildet nun auf diesem eine Reihe von Bildern der Ausschnitte in Sorm eines mit Teilstrichen versehenen Lichtstreisens, dessen Sänge der Slammendauer entspricht. Seitwärts des Mörsers

<sup>1)</sup> Ofterr. 3. f. Berg= u. Hüttenwesen, 1896, 1. 2) 3. Schieß= u. Sprengst.:Wesen 1909, 323.

steht der photographische Apparat, der das Slammenbild vor einem

Makstab gibt.

Die Bilder (Sig. 9—11) zeigen oft nicht nur eine, sondern zwei zeitlich und räumlich voneinander mehr oder weniger getrennte Explosionsflammen. Dies hat seine Ursache in der Beschaffenheit der Explosionsflammen.



plosionsgase, die nach ihrer Vermischung mit Luft eine zweite Verbrennung hervorrusen können (s. S. 103). Nach General Heß kann auch die Energie des Explosionsstoßes die umgebende Luft zum Glüben bringen.

Sprengstoffe, deren Slammenbilder von großer Ausdehnung und Zeitdauer sind, zeigen sehr geringe Wettersicherheit. Hierher gehört vor allem Schwarzpulver (Zeitdauer pro 10 g: 0,25 Sek.), ferner Nitroglyzerin, Gurdynamit, Sprenggelatine (Slammendauer 0,005 bis 0,008 Sek.). Sehr wettersichere Sprengstoffe, besonders die Ammonitrat enthaltenden, wie Ammonitarbonit, zeigen sehr turze Slammendauer (bis 0,0002 Sek.). Gefährlich sind die Sprengstoffe mit langdauernder setundärer Slamme, z. B. Pitrinsäure (0,01 Sek.). Solche Explosionen entzünden leichter Kohlenstaub-Euftgemische als Methan-

Schlagwetter. Die setundäre Slamme verschwindet, wenn dem Sprengstoff Kochsalz, Natriumbikarbonat oder dgl. beigemengt ist, wodurch die Slammentemperatur berabgesett, also die Sicherheit erhöht wird.

Nitroglyzerinhaltige Sprengstoffe, insbesondere Gurdynamit, die mit tristallwasserreichen oder in der hitze Gase entwickelnden Salzen versetz sind, bilden die sog. Wetterdynamite. So besteht das engslische Wetterdynamit aus 40 Teilen Nitroglyzerin, 45 Ammonsoralat, 15 Natriumnitrat; das Wetterdynamit der Rhein. Dynamitsfabrit aus 52 Teilen Nitroglyzerin, 13 Kieselgur, 35 Kristallsoda. Die Sprengsraft dieser Wetterdynamite ist, gegenüber reinem Dynamit, erheblich vermindert, ohne daß die Wettersicherheit einen besonders hohen Grad erreicht. Sie werden nicht mehr viel verwendet.

Besser bewährt sind die wettersicheren Gelatinedynamite, bei welchen statt Gurdynamit Sprenggelatine zur Verwendung kommt. Diel gebraucht ist z. B. die 12proz. Grisoutine (grisou — Schlagwetter) aus 12 Teilen Sprenggelatine (11,75 Proz. Nitroglyzerin und 0,25 Kollodiumwolle) und 88 Ammonsalpeter; die 30 proz. Grisoutine (29,4 Nitroglyzerin, 0,6 Proz. Kollodiumwolle, 70 Proz. Ammonnitrat); ferner Gomme de süreté (25 Proz. Nitroglyzerin, 1 Proz. Kollodiumwolle, 64 Proz. Ammonnitrat, 10 Proz. Kaliuminitrat). Sür die Mischung 20 Proz. Gurdynamit und 80 Proz. Ammonsalpeter z. B. wird angegeben: t = 1468°; f = 6208 kg; a = 0,944 l; Explosionsdruct = 5940 kg/qcm.

Statt Sprenggelatine zu benutsen, kann man das Nitroglyzerin mit hilfe von Mehlarten, auch von Ceim, in den plastischen Zustand bringen. Derartige mit sauerstoffreichen Zumischsalzen (Salpeter) versetze Sprengstoffe werden insbesondere als Karbonite bezeichnet. Das Kohlenkarbonit (der Karbonitsabrik zu Schlebusch) besteht aus 25 Proz. Sprengöl, 34 Kalisalpeter, 39,5 Mehl (mit 2,5 Proz. Wasser), 1 Barytsalpeter, 0,5 Natriumfarbonat.

Als Zersetzungsgleichung wird angegeben1):

$$144 C^{6} H^{10} N^{6} O^{18} + 880 KNO^{3} + 596 C^{6} H^{10} O^{5} + 363 H^{2} O + 10 Ba (NO^{3})^{2} + 12 Na^{2} CO^{3}$$

$$= 1648 CO^{2} + 2342 CO + 1647 H^{2} O + 2416 H^{2} + 877 N^{2} + 440 K^{2} CO^{3} + 10 Ba CO^{3} + 12 Na^{2} CO^{3},$$

woraus sich ergibt:

<sup>1)</sup> heise, Sprengstoffe, S. 112.

$V_0 = 763  1$	A = 266900  mkg
$t = 1845^{\circ}$	f = 6115  kg
Q = 628 Kal.	a = 0.763 1
	L = 1.15

Wie man sieht, enthalten die Explosionsschwaden Kohlenoryd, was als ein Nachteil anzusehen ist.

Die Schlagwettersicherheit der Karbonite ist sehr hoch, ziemlich gering dagegen die Handhabungssicherheit wegen ihrer Empfindlichkeit gegen mechanische Einwirtungen; auch kann das Sprengöl darin bei Temperaturen unter 8° gefrieren.

Die Arbeitsleistung dieser Sprengstoffe wird erhöht, wenn man statt Kali-(Natron-)salpeter Ammonnitrat verwendet. Zu diesen viel gesbrauchten wettersicheren Ammongelatinedynamiten gehören außer den schon angegebenen zwei Sprengstoffe der Wests-Anh. Sprengst.-Att.-Ges. von folgender Zusammensetzung:

	Wetterficheres Gel. Dynamit I	Wettersicheres Gel. Dynamit II			
Gelatiniertes Nitroglyzerin Ammonnitrat Kaliumnitrat Stearinfaure Conerde Roggenmehl Holzmehl Slüfliges Paraffin	27 = 4 = 12,5 = 10 = 2 = 2	30 pro3. 32 = 6 = 10 = 17 = 2 = 3 -			

Don Nr. I geben 400g, von Nr. 11500g noch teine Zündung in Kohlenstaub und 9 proz. Schlagwetter. Die Brisanz ist bei Nr. I etwas stärter als bei Nr. II (290 bzw. 240 ccm Ausbauchung im Trauzlzylinder).

Das Gelatinekarbonit der Karbonitkabrik Schlebusch besteht aus 25,3 Proz. Sprengöl, 0,7 Kollodiumwolle, 6,9 Gelatine (aus 1 Al. Leim und 3,5 bis 7 Aln. wassersiem Glyzerin hergestellt), 25,6 Chlornatrium, 41,5 Ammonsalpeter. Die Wettersicherheit ist 500 g. Die Gegenwart des Kochsalzes trägt zur Erhöhung der Wettersicherheit bei. Ebenso sicher machend wirkt ein Zusak von Chlorammonium.

Aus den angegebenen Beispielen geht hervor, daß das Ammonnitrat ein ausgezeichnet sicher machender Stoff ist. Seine Zersehungswärme ist außerordentlich niedrig, Slammendauer und Slammenlänge werden dadurch verringert, und die Explosionstemperatur wird herabgesett. Das Ammonnitrat ist selber ein (vollständig vergasender) Explosivitoff. Sür die Zersehungsgleichung  $NH^4NO^8=N^2+2H^2O+O$  er geben sich:

 $V_0 = 9761$  Q = 381 Kal. f = 5196 mkg t = 1134° A = 161925 mkg

In den Explosionsgasen ist freier Sauerstoff enthalten. Man wird daher die an sich geringe Arbeitsleistung des Ammonsalveters durch Zugabe eines der Menge freien Sauerstoffs entsprechenden Koblenstoffträgers vergrößern können. Eine weitere Erhöhung der Explosionsfähigkeit und Arbeitsleistung erzielt man durch geringen Zusak anderer Sprengstoffe, wie Nitroglyzerin, Schiegbaumwolle, Trinitrotoluol, Dinitrobenzol u. dal. m. Nach diesem Prinzip werden die Ammonsalpetersprengftoffe bergestellt, die in unserer Zeit eine febr groke Bedeutung erlangt baben. Sie sind gegen Stok und Schlag unempfindlich und können auf der Eisenbahn als Stückgut transportiert werden. Durch eine Slamme werden sie kaum entzündet; in Berührung mit Slammen oder Sunten tritt Explosion nicht ein. Sie gefrieren nicht, wenn sie kein Nitroglyzerin enthalten. Diesen guten Eigenschaften steben gewisse Nachteile gegenüber. Sie bedürfen sehr starter und deshalb teurer Sprengfavseln zur Explosion. Diese ist nicht immer pollständig; man steigert deshalb die Empfindlichkeit durch hinzufügung von etwas Nitroglyzerin. Am unangenehmsten ist die groke Hugrostopizität des Ammonnitrats. Die Patronen erbalten allerdings einen Überzug von Paraffin; dennoch empfiehlt es lich nicht, sie lange in feuchten Gruben lagern zu lassen. Sur die volltommen trodnen Kalisalzbergwerke kommt dies nicht in Betracht.

Beispiele aus dieser überaus zahlreichen Sprengstoffklasse sind außer den schon erwähnten Sicherheitssprengstoffen die folgenden:

Der Westfalit für Gestein der Westf.-Anh. Att.-Ges. besteht aus 95 Proz. Ammonnitrat und 5 Proz. Harz. Im Westfalit für Kohle sind 4 Proz. Ammonnitrat durch Kaliumnitrat ersett. Die seinpulverigen Stoffe sind sehr hygrostopisch. Die Patronenhülsen werden deshalb paraffiniert. Oder, da die Schlagwettersicherheit durch paraffiniertes Papier etwas herabgesett wird, man benutz sog. Beutelpatronen. Bei diesen ist die mit gewöhnlichem Papier versehene Patrone in eine äußere hülse aus parafsiniertem Papier gestracht, die beim Cagern der Patronen schützend wirkt, vor dem Besseken des Bohrloches aber entsernt wird.

Dom Westfalit für Kohle geben 450 g noch teine Zündung in Kohlenstaub und Schlagwetter. Seine Zersetzungsgleichung ist:

$$687 \text{ NH}^4 \cdot \text{NO}^3 + 24 \text{ KNO}^3 + 10 \text{ C}^{20} \text{ H}^{30} \text{ O}^2$$

$$= 188 \text{ CO}^2 + 1524 \text{ H}^2 \text{O} + 108 \text{ O}^2 + 699 \text{ N}^2 + 12 \text{ K}^2 \text{ CO}^3.$$
Dies ergibt:

Der Neu-Westfalit enthält 70,3 Proz. Ammonnitrat, 1,98 Proz. Baumwollsaatmehl, 10,89 Proz. Dinitrotoluol, 16,83 Proz. Alkalischlorid. Der Sprengstoff ist noch sicher in Patronen von 541 g. hier ist durch Zusats eines Nitrokörpers, des Dinitrotoluols, die Empfindlichsteit und Zündfähigkeit erhöht worden.

Die Karbonitfabrik zu Schlebusch verwendet in gleichem Sinne Arinitrotoluol. Bei anderen wird die Zündfähigkeit durch Zusatz von Nitroglyzerin gesteigert. Diese Sprengstoffe sind folgendermaßen zussammengesett:

	Ammon= tarbonit	Ammon= farbonit I	Donarit	Thunderite (für England)		
Ammonnitrat Kaliumnitrat Sprengöl Kollodiumwolle Mehl Crinitrotoluol Kohlenftaub	10 = 3,8 = 0,2 = 4,0 =	80,5 Pro3. 5,0 = 3,8 = 0,2 = 4,4 = 6,0 =	80,0 pro3. 3,8 = 0,2 = 4,0 = 12,0 =	92,0 Pro3. — 4,0 4,0		

Die Sabrikation erfolgt so (D. P. 129381), daß feingepulverter Ammonsalpeter, Trinitrotoluol und Mehl auf tellerförmigen, mit Dampf auf etwa  $80^{\circ}$  erwärmten Mischpfannen unter Anseuchtung zur Verkleisterung des Stärkemehls innig bis zur Trodenheit verrührt werden. Hierbei soll der Ammonsalpeter durch den entstehenden Kleister umhüllt werden, so daß seine Hygrostopizität vermindert wird. Dem trodenen Pulver wird in einer besonderen Mischmaschine das Nitroglyzerin zugesetzt.

Über die Ammontarbonite und Donarit hat Bichel<sup>1</sup>) nachstehende Daten ermittelt:

1) Glüdauf 1904, 1043.

	Ammon <b>t</b> arbonit	Ammonfarbonit I	Donarit
Normalausbauchung im Bleibloc	355 ebem	260 cbcm	450 cbcm
Kalorien pro 1 kg	890	690	836
Schwadenanalyje,	22,81 CO <sup>2</sup>	12,3 CO <sup>2</sup>	29,7 CO <sup>2</sup>
Proz.	+29,16N+1,710	+31,7N+10,40	+ 0,6 CO
'	+ 39,83 N <sup>2</sup> O	+ 38,3 H <sup>2</sup> O	+ 35.8 N
i	+ 6,49 CO <sup>2</sup>	+ 7,3 K2CO*	🕂 33,9 H O
Berechnete Temp.	2078°	1648"	2066°
Grenzgewicht (g),	300 g	500 g	130 g
weldies Schlags wetter noch nicht entzündet	Ü		(nicht sicher)

# 9. Dericiedene Sprengstoffe.

# a) Aluminiumsprengstoffe.

Das Aluminium zeigt eine außerordentlich große Orydations-wärme. Die Reaftion Al<sup>2</sup> + 3O = Al<sup>2</sup>O<sup>3</sup> entwickelt 385,6 Kal., d. h. 54 g Aluminium liefern bei der Verbrennung zu Aluminiumoryd eine Menge Wärme, welche die Temperatur von 385,6 kg Wasser um 1°C zu erhöhen vermag. Don dieser Wärmeentwicklung, welche die Orydationswärme der meisten andern Metalle übertrifft, machte zu-erst hans Goldschmidt technischen Gebrauch. Die große Orydationswärme kann vorteilhaft zur Reduktion der Oryde anderer Metalle ausgenuht werden. So gewinnt man mit Leichtigkeit das früher so schwerzugangliche Chrommetall aus Chromoryd: Cr<sup>2</sup>O<sup>3</sup> + 2Al = 2Cr + Al<sup>2</sup>O<sup>3</sup>.

Die Tonerde wird dabei in der Sorm des fristallinen Korunds ershalten, welcher wegen seiner härte ein vorzügliches Schleifmittel ist. Die Reaktion des Gemisches von Metalloxyd und Aluminiumpulver wird durch Initialzündung mittels einer sog. Zündfirsche hervorgesrufen. Dies ist eine kleine, durch Klebstoff zusammengehaltene Kugel aus Aluminiumpulver und Bariumsuperoxyd, in welche als Zündmittel ein Streisen Magnesium eingebettet ist.

Don der großen, bei diesen Reaktionen entwickelten Wärme wird im besonderen ein ausgedehnter Gebrauch gemacht zum Anlöten und Anschweißen von Metallen, von Stahlschienen 3. B. Ein Gemisch aus einem billigen Metalloryd und der äquivalenten Menge Alumisnium, welches meist noch einen Zuschlag von Sand oder dgl. enthält, wird mittels einer Zündtirsche zur Reaktion an den betreffenden Mes

tallteilen gebracht, die dadurch leicht bis auf Weißglut erhist werden. Solche Gemische, die als Wärmeaksumulatoren anzusehen sind, deren Wärme an beliebiger Stelle freigemacht werden kann, werden Ther mite genannt. Statt von Metalloxyden kann der zur Bildung von Al $^2$ O $^3$  erforderliche Sauerstoff auch von sauerstoffhaltigen Salzen gesliefert werden.

Es lag nahe, diese enorme Wärmeentwicklung auch der Sprengskofftechnik dienstbar zu machen. Dabei ist zu berücksichtigen, daß die Thermite selber keine Sprengstoffe darstellen, da bei ihrer Reaktion keine Gasentwicklung stattfindet. Ein Zusah von Thermit zu einem Sprengstoffgemisch kann aber die Temperatur der Explosionsgase und damit ihre Kraftäußerung bedeutend steigern. Dasselbe gilt für einen Zusah von Aluminium, falls genügender Sauerstoff zu seiner Oxydation in dem Sprenggemisch vorhanden ist.

Goldschmidt selber hat in dieser Richtung Versuche angestellt, wie aus einem belgischen Patent (127538) zu schließen ist. 1) Die prat-

tischen Erfolge waren aber nicht zufriedenstellend.

Dagegen ist ein Gemisch von Ammonnitrat und Aluminiumpulver von großer Bedeutung als Sprengstoff geworden. Solche, als Am= monal bezeichnete Sprengstoffe sind im D. P. 172327, 1900. von Jos. Sührer beschrieben. Schon oben ift angegeben, daß Ammonnitrat selber bei geeigneter Zersetzung als Sprengstoff wirken tann. Diese plökliche Zersekung fann durch Aluminiumpulver bewirtt werden. Man könnte daraus schließen, daß die herstellung eines solchen Sprengstoffs zu dem erwähnten Goldschmidtschen Derfahren gebort, indem ein Sprengstoff (Ammonnitrat) mit einem Thermit (äquivalente Mengen von Ammonnitrat und Aluminium) vermischt wird. Allein man hat es hier mit teiner Thermitwirtung 3u tun. Ein moletulares Gemilch 2Al + 3NH4 · NO3 (d. b. 18.4 Dro3. Aluminium + 81,6 Proz. Ammonnitrat) ist fein Thermit. Es fann nicht in seiner ganzen Masse durch eine Zündtirsche zur Umsetzung gebracht werden, weil die Zersetzungstemperatur des Ammonnitrats erheblich unterhalb derjenigen liegt, bei welcher die Orydation des Aluminiums eintritt. Die explosive Zersekung des Ammonals kann nicht durch eine Zündung mittels Zündfirsche, sondern nur mittels starter Knallauediilbergündung bewirft werden.

<sup>1)</sup> Recueil Belge des Brevets 1897, S. 487; s. ferner Franz. Pat. 265 193 und Goldschmidts Abhandlungen in Italy. f. Cleftrochemie 1897, 98.

Das Ammonal ist aus 72 Proz. Ammonnitrat, 25 Proz. Aluminium und 3 Proz. Kohle zusammengesett. Es ist ein außerordentlich starker Sprengstoff. Dersuche, die in Selizdorf in Österreich ausgeführt worden sind (Brisanzmessung durch Stauchproben) haben gezeigt, daß 28g Ammonal 47 g Gelatinedynamit (mit 65 Proz. Nitroglyzerin) entsprechen. Als Granaffüllung ist Ammonal von größter Außenwirstung und Durchschlagskraft und übertrifft in dieser Beziehung sowohl Dynamon (86 Ammonnitrat + 14 Kohle) als auch Efrasit (Ammoniumtresy at) und geschmolzene Pitrinsäure bei weitem. In Jur Sülslung von Brisanzgranaten wird in Österreich ein Ammonal von etwa solgender Zusammensetzung verwendet: 47 Proz. Ammonnitrat, Kohle, 30 Trinitrotoluol, 22 Aluminium. Die unter hohem Druckgepresten Sprengtörper werden noch in geschmolzenes Trinitrotoluol getaucht und dann plötslich abgetühlt (Brit. P. 4699/1904).

Ein Zusat von Aluminiumpulver zu Sprengpulver ist auch schon von den Köln-Rottweiler Pulversabriken seit 1902 gemocht worden. Ihre Anagon-Sprengpulver haben die Zusammensetzung:

	Sür Kohle	Sür Gestein
Ammonfalpeter Kalifalpeter Derharztes Ceinöl Holzfohle Aluminium Barytfalpeter	17,5	84,5 Pro3. 1,5 * 

Durch die Ausnutzung der Wasserträfte und durch die Dervollkommnung der elektrischen Öfen ist die Gewinnung des Aluminiums so versbilligt worden, daß der Preis seiner Verwendung zu Sprengstoffen nicht hindernd im Wege steht. Auch die erforderliche feine Zerkleinezung zu sog. Aluminiumbrokat von unter 0,5 mm Korngröße — das früher bekannte grießförmige Aluminium ist nicht brauchbar — wird ohne Schwierigkeit in Stampsvorrichtungen ausgesührt.

Ein Nachteil ist es, daß das feine Aluminiumpulver sich beim Lagern allmählich orydiert, wodurch nicht nur seine Wirkung bei Verwendung des Sprengstoffes beeinträchtigt wird, sondern auch so viel Wärme entwickelt werden kann, daß die Gefahr vorzeitiger explosiver Zers

<sup>1) 3</sup>tfchr. f. d. gef. Schieß- u. Sprengwesen 1906, 26.

setzung gegeben ist. Eine in Österreich vorgekommene Explosion eines Ammonallagers scheint auf diese Ursache zurückzuführen zu sein. Die Möglichkeit, eine vorzeitige Oxydation zu verhindern, ist aber nicht ausgeschlossen. Nach D. P. 198704 von Claessen werden Zink-Aluminiumlegierungen an Stelle von Aluminium verwendet, wodurch die haltbarkeit der Sprengstoffgemische vielleicht erhöht wird.

Aud, Serrosilizium hat man zur Ethöhung der Brisanz vorgeschlagen; so wird im Ver. St. P. 850268 von Sparre ein Sprengstoff aus 74 Proz. Ammonnitrat, 6 Proz. Nitrozellulose, 6 Proz. Trinitrostoluol, 2 Proz. Kerosin und 12 Proz. Serrosilizium angegeben. Das schwedische Patent 23947/1906 von H. Wessel beschreibt einen Sprengstoff aus 50—80 Ammonnitrat, 5—20 Serrosilizium, 5—25 Nitrozellusose, 0—10 Kohle, 0—8 Ammoniumchlorid oder Ammoniumoxalat.

#### b) Pifrinfaure.

Das Trinitrophenol C<sup>6</sup>H<sup>2</sup>(NO<sup>2</sup>)<sup>3</sup>·OH (wo 3NO<sup>2</sup> = 2:4:6) wurde schon Ende des 18. Jahrhunderts durch Einwirkung von Salpetersäure auf Indigo, auf Seide (Welter's Bitter), auf Aloe usw. erhalten. Seine Darstellung aus Phenol zeigte zuerst Caurent im Jahre 1843. Dumas gab dem sehr bitter schmeden Körper den Namen Pikrinsäure.

Zu ihrer Darstellung im großen dient das Phenol, das man zunächst in Phenolsulsosäure umwandelt. Diese tauscht dann beim Nitrieren die Sulso- leicht gegen die Nitrogruppe aus. Man erhist gleiche Mengen Phenol und tonzentrierter Schweselsäure auf 100 bis 120°, bis das Produkt wasserlöslich, d. h. zur Sulsosäure geworden ist. Man nitriert dann die Säure durch Eintragen in 3 Teile Salpetersäure von 1,4 spez. Gew. Nach dem Erkalten erstarrt das Produkt zu einer tristallinischen Masse, die abgeschleudert, mit kaltem Wasser gewaschen und aus heißem Wasser umtristallisiert wird.

Die Pikrinsäure bildet gelbe nadelförmige Kristalle vom Schmelspunkt 122,5°. Sie ist in kalkem Wasser wenig, in Alkohol, Akher, Ben-30l leicht lössich. Sie ist ein intensiver gelber Sarbstoff für die tierische (stickftoffhaltige) Textilkaser.

Wird die Pitrinsaure vorsichtig über ihren Schmelzpunkt hinaus erhitzt, so sublimiert sie; bei plötzlichem Erhitzen, besonders wenn feste Fremdförper, 3. B. Bleiglätte, zugegen sind, explodiert sie aufs heftigste; ebenso durch eine starte Initialzundung. Turpin machte im

Jahre 1886 zuerst hiervon Gebrauch. Da die Pitrinsäure nicht genug Sauerstoff enthält, um eine vollständige Verbrennung des Kohlenstoffs zu bewirten, so setzte man ihr Sauerstoffträger, wie Salpeter und Kaliumbichromat, zu. Das französische Melinit, welches seiner Zeit (etwa 1886) großes Aussehen machte, war im wesentlichen ein patroniertes Gemisch von Pitrinsäure und in Ather gelöster Kollosdiumwolle. Turpin zeigte dann, daß geschmolzene Pitrinsäure noch stärtere Wirtungen ausübe. Sie muß durch sehr starte Zündhütchen oder durch trocene Schießbaumwolle zur Detonation gebracht werseln. Solche geschmolzene Pitrinsäure wird besonders zum Süllen von Granaten verwendet, in die man sie dirett aus dem Schmelzesesselse eingest, worauf man den Zünder einsetzt und erkalten läßt.

Da die Pikrinsäure einen hohen Schmelzpunkt hat (122,5°), so ist die Schmelzoperation nicht ohne Gesahr. Man macht deshalb von der auch sonst häusig beobachteten Tatsache Gebrauch, daß ein Gemisch zweier Stoffe von hohem Schmelzpunkt einen niedrigeren Schmelzpunkt besitzt als die Komponenten. So schmilzt nach Girard') ein Gemisch von gleichen Molekülen Trinitrophenol (Schmelzp. 122°) und Nitronaphthalin (Schmelzp. 61°) bei 49°; ebenso mit Dinitrotoluol (Schmelzp. 71°) bei 47°; ebenso mit Trinitrokresol (Schmelzp.

107°) bei 70°.

Die geschmolzene Pitrinsäure, meistens noch vermischt mit Nitronaphthalin, Dinitrotoluol usw., wird in Frankreich als Melinit, in England als Lyddit, in Japan als Shimose bezeichnet.

Die Zersetzung der Pikrinsäure erfolgt nach der Gleichung:

$$2C^6H^2(NO^2)^3OH = CO^2 + H^2O + 11CO + 2H^2 + 3N^2$$
.

Wie man sieht, besteht der Nachschwaden der größten Menge nach aus brennbarem Kohlenoxyd und Wasserstoff. Aus der Gleichung ersaibt sich:

 $t = 2832^{\circ}$  Qp = 873,2 Kal. A = 372856 mkg f = 9780,6 kg.

Die bedeutende Detonationsgeschwindigkeit und die damit zusammenhängende dynamische Stoßwirkung ist schon auf S. 95 angegeben.

Es hat sich gezeigt, daß die Pikrinsaure in Berührung mit dem Metall der Geschoswand pikrinsaure Salze bilden kann. Diese Pikrate sind sehr empfindlich und können daher leicht explosive Zersezung veranlassen.

<sup>1)</sup> Brit, Pat. 6045 1905.

Beständiger sind die Alkalisalze der Pikrinsäure. Solgende von Designolle (1861) angegebene Pulvermischungen waren eine Zeitzlang in Stankreich in Gebrauch:

	Şür Torpedos u. Granaten		Ge	փներս			
			gew	öþnl.	für große Ge- schüße	Gewehrpulver	
Kaliumpitrat Salpeter Kohle	55 50 45 50 — —		16,4 74,4 8,2	9,6 79,7 10,7	9 80 11	28,6 69,0 6,4	22,9 69,4 7,7

Der Zersehungsgleichung

$$5C^{6}H^{2}(NO^{2})^{3}OK + 13KNO^{3}$$
=  $9K^{2}CO^{3} + 21CO^{2} + 5H^{2}O + 14N^{2}$ 

entspricht die Wärmeentwickung (für 1 kg) Q = 1015 Kal. (Wasser flüssig) oder 997 Kal. (Wasser gassörmig). Die Zusammensetzung dieses Gemisches ist ungefähr die von 50 Gewichtsten. Kaliumpitrat und 50 Cln. Kaliumnitrat. Sür Geschütz und Gewehrpulver wird, um die Brisanz zu mildern, ein Teil Pitrat durch Kohle ersetz.

Ein Gemisch von Pikrat und Kaliumchlorat (von Sontaine vorgeschlagen) hat sich als zu gefährlich erwiesen. häusiger benutt worden ist das Ammoniumpikrat im Verein mit einem Sauerstoffsträger. Der Zersekungsgleichung

$$5C^{6}H^{2}(NO^{2})^{3}ONH^{4} + 16KNO^{3}$$
  
=  $8K^{2}CO^{3} + 22CO^{2} + 15H^{2}O + 36N$ 

entspricht Q = 1109 Kal. (Wasser gasförmig).

Mischungen von Ammoniumpitrat mit Barium= bzw. Strontium= nitrat werden in der Kunstfeuerwerkerei zur Erzeugung grüner bzw. roter Seuer benutzt.

Wie die Pitrinsäure wird auch das homologe Arinitrotresol  $C^7H^4(NO^2)^3OH$  als Süllung von Sprenggeschossen verwendet, in Frankreich unter dem Namen Kresylit. Das Ammoniumsalz dieses Körpers ist das in der österreichischen Armee verwendete Etrasit, dessen Wirkung ungefähr die doppelte des Dynamits sein soll.

## c) Trinitrotoluol.

In neuerer Zeit hat man, besonders zum Süllen von Granaten, an Stelle von Pikrinsäure vielfach Trinitrotoluol verwendet. Auch

3u Sprengstoffmischungen findet dieser Körper mehr und mehr Anwendung. Es wird in großem Maßstabe das symmetrische Trinitrotoluol CH3 · C6H2(NO2)3 pom Schmelapuntt 810 (CH3: 3NO2 = 1:2:4:6), am besten in mehreren Nitrierphasen, bergestellt, indem man erst das leicht erhältliche Mononitrotoluol gewinnt. dies mit Salpeterschwefelsäure in der Wärme in Dinitrotoluol überführt und dies in schwefelsaurer Lösung mit starter Salpetersäure weiter nitriert. Das Produtt wird dann aus Altobol oder besser aus Monoorthonitrotoluol (D. P. 277325), das dann nachher zu weiterem Nitrieren dient, umfristallisiert. Beim Schmelzen zeigt das Trinitrotoluol erhebliche Volumenvermehrung. Es hat dann ein geringeres spezifi= sches Gewicht, also geringere Kraftkonzentration, als Ditrinsaure. Man hat deshalb Pressen und Zusat von Dinitrotoluol vorgeschlagen. Bichel empfiehlt im D. P. 185957 und 185958 die Dichte durch Druck von Prefluft auf die geschmolzene Masse zu vermehren. Preswirtung der Drudluft wird durch Kühlen der Gießformen noch verstärtt. Es ist die Dichtigteit von

Nach Rudeloff wird eine Dichte von 1,7 erreicht, wenn man das Trinitrotoluol in der hydraulischen Presse einem Druck von 200 bis 300 Atm. aussest. Wichtig ist es, daß Trinitrotoluol nicht, wie es bei Pikrinsäure vorkommen kann, salzartige chemische Derbindungen mit dem Metall der Granatwandung eingeht. Es ist höchst unempfindlich und handhabungssicher, wird aber durch kräftige Sprengkapseln leicht zur Explosion gebracht, wobei sich teine giftigen Gase entwickeln. Die Unempfindlichkeit wird durch Jugabe von 5 Proz. Naphthalin noch gesteigert, ohne daß die Kraftleistung merklich verringert wird.

Das Trinitrotoluol führt im Derkehr verschiedene Bezeichnungen, wie Tolit (Srankreich), Trilit (Spanien), Trinol, Trotyl usw. Durch geeignete Zusähe, wie 3. B. flüssiges Dinitrotoluol, kann man es in den plastischen Zustand überführen. Im Plastotyl von Bichel (D. P. 193213) besteht der gelatinierende Zusah aus Kollodiumwolle, Dinistrotoluol und Terpentin. Nach D. P. 201306 von Rudeloffwird Trinistrotoluol mit beigemengtem Sauerstoffträger (Bleinitrat) durch eine aus Dinitrotoluol und Schießwolle erhaltene Gelatine plastisch gemacht.

Das Trinitrotoluol wird nicht nur in sehr großer Menge zur Ladung

von Granaten, Torpedos und Minen gebraucht, sondern bildet auch einen Bestandteil mannigfacher Kombinationen, auch in Sicherheitssprengstoffen. So besteht 3. B. das "Neos-Astralit" aus 80 Un. Amsmonnitrat, 16 Trinitrotoluol, 3 Kartoffelmehl.

# d) Derschiedene Nitroforper.

Noch viele andere hoch nitrierte organische Körper können begreiflicherweise Sprengwirkungen ausüben. Sehr gute Eigenschaften als
brisanter Sprengstoff zeigt das Tetranitranilin  $C^6H(NO^2)^4NH^3$ (D. P. 242079 u. 241697 von Slürscheim). Man erhält es durch
Weiternitrieren von m-Nitranilin. Die gelben Krystalle haben den
Schmelzp. 216° und die hohe Dichte 1,867, löslich in Benzol, Nitrobenzol, Aceton. Es ist sehr stabil und an Explosiveraft den betannten festen Nitrokörpern überlegen. Zum Süllen von Granaten
tann es mit Trinitrotoluol und anderen Sprengstoffen zusammengeschmolzen werden, ist auch als Bestandteil von Ammonsalpetersprengstoffen und für Detonatoren geeignet. Ähnlich gute Eigenschaften besigt das Tetranitromethylanilin (Tetralit, Tetryl),  $C^6H(NO^2)^4 \cdot NHCH^3$ , welches hauptsächlich für Initialzündsäke
Derwendung sindet.

Eine gewisse Bedeutung hat das hexanitrodiphenylamin  $C^6H^2(NO^2)^3\cdot NH\cdot C^6H^2(NO^2)^3$ , dessen Ammoniumsalz ein orange Wollfarbstoff (sog. Aurantia) ist, und welches selber wie Pitrinsaure als brisanter Sprengstoff gebraucht werden kann. Die Karbonit=A.=G. will auch das hexanitrodiphenylsulfid  $[C^6H^2(NO^2)^3]^2S$  verwenden, welches man durch Kochen von Trinitrobenzol (2·4·6) mit Natriumthiosulfat in alfoholischer Sösung erhält, wobei die frei werbende Schwefelsäure durch Magnesiumsarbonat gebunden wird. Durch Oxydation entsteht daraus das hexanitrosulfobenzid  $[C^6H^2(NO^2)^3]^2\cdot SO^2$ . Dieses sowie das hexanitrodiphenyl,  $[C^6H^2(NO^2)^3]^2\cdot SO^2$ . Dieses sowie das hexanitrodiphenyl,  $[C^6H^2(NO^2)^3]^2$ , selber sollen in der Sprengstofftechnit verwendet werden (D. P. 269826, 275037, 286736, 286543). Das hexanitrodiphenyloxyd (Schwelzp. 269°) ist nach D. P. 280053 der Westfäl. Anh. Sprengst.=A.=G. sehr stabil, wenig empfindlich und sprengsträftiger als Pitrinsäure.

Erwähnt seien noch

Tetranitrophenoläther C<sup>6</sup>H<sup>3</sup>(NO<sup>2</sup>)<sup>2</sup>·O·C<sup>6</sup>H<sup>3</sup>(NO<sup>2</sup>)<sup>2</sup>. hexanitrooxanilid CO·NH·C<sup>6</sup>H<sup>2</sup>(NO<sup>2</sup>)<sup>3</sup> (Franz. P. 391106). Die Westf. Anh. Sprengst.-A.-G. empfiehlt (D. P. 203190) Dinitrodialtyloxamid. Serner sind vorgeschlagen worden Diazoverbindungen von Nitroderivaten des Diphenylamins (D. P. 290156), Chlorate und Perchlorate organischer Basen, auch des Hydrazins.

Auch Nitroderivate nichtaromatischer Körper hat man in die Sprengsstofftechnif einzusühren versucht. Ausmerksamteit verdient das Hexasnitroäthan  $C^2(NO^2)^6$  vom Schmelzp. 142°, welches sehr unempfindsich ist sim Gegensah zu den noch wassertschfhaltigen Nitrofettkörpern), mit starter Sprengtapsel aber explodiert; es erhöht die ballistische Wirtung der neuen Schießmittel. Sür Granatenfüllung wird empfohlen 55 Cle. Crinitrotoluol, 45 hexanitroäthan. Die Beständigkeit läht allerdings zu wünschen übrig (D. P. 277594 der Kölnskottweiler Pulversahrit; s. auch W. Will in Ber. 47, 961, 1914).

## e) Oryliquit.

Seitdem man imstande ist, auf verhältnismäßig einfache Weise Luft in beliebiger Menge zu verflüssigen und durch Derdunsten des Sticktoffes eine mehr oder weniger sauerstoffreiche Slüssigkeit zu erbalten, hat man auch daran gedacht, solche sauerstoffreichen Slüssigteiten als Sauerstofflieferer für die Sprengstofftechnik heranzuziehen. In doppelwandigen, zur Abhaltung der strahlenden Wärme versilberten Gefähen kann man flussige Luft eine Zeitlang aufbewahren. Bringt man sie mit feinzerteilten Kohlenstoffträgern, 3. B. Kohlenstaub oder mit Kieselgur, auch Watte, die mit Petroleum imprägniert ist, zusammen, so tann man auf diese Weise mit Papierhüllen Da= tronen von "Oryliquit" machen, die durch Sprengtapseln zu heftigster Explosion gebracht werden. Diel perwendet wird eine Mischung pon 60 Uln. Kieselgur und 40 Petroleum, wobei der Sprengfapselfüllung Aluminiumpulver u. dal. zugesett wird (Baldus und Kowatich, D. P. 282780). Nach W. Schulg1) tann eine Mischung pon holztoblenpulver mit flussiger Luft von 50 Proz. Sauerstoffgehalt die Wärmemenge von 1200 Kal. auf 1 kg entwickeln. Da die flüssige Luft bei — 1910 siedet, so ändert sich im Bohrloche infolge der unvermeidlichen Verdampfung das Mischungsverhältnis der Sprenastofftomponenten sehr rasch. Diesem Übelstande begegnet das Derfahren von Kowatsch'2), nach welchem zunächst der Koblenstoffträger und darauf der Besat in das Bohrloch gebracht und dann

1) Glüdauf 1898, Nr. 17.

<sup>2)</sup> Soc. Technit, 1913, 3; 3. angew. Ch. 1914, 11, 269.

erst die flüssige Luft eingeführt wird. In dieser Sorm ist das an sich wenig tostspielige Versahren sehr aussichtsreich, besonders in Zeiten, in denen die übrigen Explosivmittel für friegerische Zwecke benötigt werden. Man hat übrigens auch schon versucht, slüssige Luft als Geschostreibmittel zu verwenden (3. ang. Ch. 1914, 11, 270).

Der Sprengstoff Kohlenstaub + flüssiger Sauerstoff ist ein gutes Beispiel für die Bedeutung der chemischen Reaktion und der damit

verbundenen Wärmeentwicklung. Die beiden Systeme

O² (flüss.) + C = CO² (gasf.) und CO² (flüss.) = CO² (gasf.) gleichen sich ir josern, als die Dolumverhältnisse im Endzustand die gleichen (1 Mol. Kohlensäuregas), im Ansangszustande nahezu die gleichen (1 Mol. Sauerstoff, 1 Mol. Kohlensäure) sind. Wenn aber flüssige Kohlensäure in gasförmige Kohlensäure übergeht, so verbraucht 1 kg dazu bei 0° die Wärmemenge von 57,48 Kal. oder das Gramm=Mol. 2,5 Kal., und durch diese große Wärmebindung wird die Derdampfung alsbald zum Stillstand gebracht. Dereinigt sich aber das Molekül Sauerstoff mit Kohlenstoff zu 1 Mol. Kohlensäure, so wird eine Wärmemenge von 97,65 Kal. pro Gramm=Mol. frei. Diese enorme Wärmeentwicklung pslanzt die Reattion momentan fort, d. h. bewirft Explosion.

f) Knallquedfilber, Initialzundfage.

Der explosive Zerfall eines exothermisch sich umsekenden Körpersustems, seine Auslösung, tritt ein durch den Initialimpuls (5. 38). Die bierzu erforderliche Energie wird am besten durch das sehr senlible und brisante knallquedfilber Hg(CNO)2 geliefert. Dieser im Jabre 1799 von howard entdedte Körper ist nach Liebia (1824) das Salz einer mit der Cuanfäure isomeren Säure, der Knallfäure. welche als das dem Koblenoryd entsprechende Orim C:N.OH aufzufassen ist. Es wird durch Behandlung einer Lösung von Quecksilber in Salpetersäure mit Athylaltohol hergestellt. In lebhafter Reaftion, bei welcher sich Kohlensäure, Essignather, Stickoryd und andere Gase entwickeln, scheidet sich das Knallquecksilber in kleinen grauweißen Kristallen ab, die in kaltem Wasser fast unlöslich sind und das spez. Gew. 4,43 haben. Das Trodnen des Knallquechilbers (unterhalb 40°) ist eine gefährliche Operation. Ein von Pakburg tonstruierter Da= tuumapparat soll aber dazu geeignet sein. Es detoniert beftig beim Erhiken bis auf etwa 186°, leicht auch durch Schlag oder Reibung. Auch das nasse Praparat tann durch Stop explodieren, sicher, wenn es

durch eine kleine Menge trockenen Knallqueckilbers gezündet wird. Seine Empfindlichkeit wird erheblich vermindert, wenn es mit Glyzerin, Daselin, Mineralöl u. dgl. vermischt, "phlegmatisiert" wird. Es wird aber in diesem Zustande durch eine Zündpille von nicht phlegmatisiertem Knallqueckilber zur vollen Explosion gebracht.

Die Zersekung erfolgt nach der Gleichung

 $\begin{array}{cccc} C^2N^2O^2Hg = 2CO + Hg + N^2. \\ Demnach & V_0 = 314.6 \, l^4) & A = 174772 \, \text{mkg} \\ t = 3453^0 & f = 4450 \, \text{kg} \\ Q = 411.2 \, \text{Kal.}^4) & \alpha = 0.341 \, l^4 \end{array}$ 

Wegen der hohen Cadedickte und der außerordentlichen Detonationsgeschwindigkeit des Knallqueckilbers ist trot relativ geringer Wärmeentwicklung die Explosionswirtung überaus heftig. Seine Zersetzung ist so plötzlich, daß es Schwarzpulver, auf welches es gelegt ist, bei der Explosion verstreut, ohne es zu entzünden. Befindet es sich aber in einer noch so schwachen Umpüllung, so tritt Entzündung ein. Je widerstandsfähiger die Hülle ist, um so heftiger ist der Explosionsstoß.

Bei der Explosion im eigenen Dolumen, d. h. unter der Dichtigkeit 4,43, gibt das Knallquechilber theoretisch den Druck von 28750 kg pro Quadratzentimeter. Berthelot und Dieille haben experimentell mittels des Crushers gefunden 27470 kg. Diese Werte übertreffen die aller anderen Sprengstoffe.

Ähnliche Eigenschaften wie das Knallquechilber zeigen das Knallsliber und Knallgold. Diese Körper sind aber noch empfindlicher als jenes, sie finden keine technische Anwendung.

Bei der Zersetzung des Knallquechilbers wird der Kohlenstoff nur zu Kohlenoryd orydiert. Die vollständige Verbrennung zu Kohlenssäure erreicht man durch Zugabe eines Sauerstoffträgers, als welcher meistens Kaliumchlorat benutzt wird. Die Zersetzung

 $3C^2N^2O^2Hg + 2KClO^3 = 6CO^2 + 3Hg + 2KCl + 6N$ , welcher Q = 663 Kal. (Quech. gash.) entspricht, würde ein Gemisch von 77,7 Pro3. Kallundslieber und 22,3 Pro3. Kallundslorat erfordern; man nimmt gewöhnlich eine Mischung von 85 und 15 Pro3., die mit einem Druck von etwa 250 kg pro Quadratzentimeter gepreht wird, meist noch unter Jusak von etwas Schwefelantimon.

Die mit Knallquechilber gefüllten kupfernen Zündhütchen wurden

<sup>1)</sup> Quedfilber gasförmig.

(etwa 1817) von Jos. Egg, die Einheitspatronen, Geschoß, Pulver und Zündsatz enthaltend, 1829 von Dreyse sowie von Berdan eingeführt.

Derschiedene Sprengstoffe bedürfen zur Explosion verschiedener Mengen Zündmischung. Man fertigt die Zündkapseln, zylindrische Kupferhülsen, die an einem Ende geschlossen sind und die lichte Weite der aufzunehmenden Zündschnur besitzen, in zehn verschiedenen Gröken an:

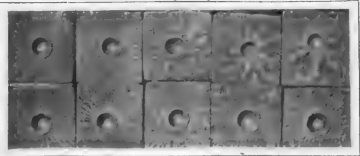
Nr Süllung in g	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Süllung in g	0,3	0,4	0,54	0,65	0,8	1,0	1,5	2,0	2,5	3,0

Jur Prüfung der Sprengfapseln bedient man sich kleiner Bleisylinder von 100 mm höhe und 100 mm Durchmesser mit zentraler Bohrung (55 mm tief) von der Größe der zu prüfenden Kapsel und prüft, wie beim TrauzlsBleiblock, die durch die Explosion entskandene Ausbauchung. Die Sprengkapsel Nr. 8 soll eine Ausbauchung von 28 bis 30 ccm ergeben.

Noch gebräuchlicher ist es, die Sprengkapsel einfach auf eine quabratische Bleiplatte zu stellen. Die in die Kapsel eingeführte Zündschnur wird durch einen Bügel geführt und gehalten. Bei der Zünsdung schlägt die Kapsel eine Dertiefung in die Bleiplatte und bringt auf dieser noch weitere charakteristische Merkmale hervor.

Die folgenden Abbildungen nach photographischen Aufnahmen (Sig. 12) zeigen in den beiden ersten Darstellungen der oberen Reihe die Wirtung guter Sprengtapseln. Don der eingeschlagenen Verstiefung verläuft eine gleichmäßige radiale Strahlung auf der Bleisobersläche. Dies ist die Solge davon, daß die Kupferhülse durch das Knallquecksilber zu staubförmig seinen Teilchen zerrissen und über die Bleisläche hinweggeschleudert ist. Andere Bilder zeigen gröbere Linien und Spuren von größeren Teilchen, die wie Geschosse in das Blei hineingeschleudert sind. Die sichere Zündung einer Sprengsadung wird nur durch eine Art der Sprengsapsel gewährleistet, die gleiche mäßige Explosionsspuren ergeben hat.

In neuerer Zeit hat man auch andere Stoffe als Knallquechilber zur Initialzündung herangezogen und damit zum Teil, je nach der Beschaffenheit der Körper, welche einen erheblichen Energieinhalt besitzen und große Detonationsgeschwindigteit, also starte Brisanz zeigen müssen, wobei hohe Cadedichte vorteilhaft ist, eine ver-



Sig. 12.

stärkte Jündwirtung erzielt. So zunächst Pikrinsähre. Diese wird von einer dünnen Schicht Knallquechilber bedeckt, welche zuerst zur Entzündung kommt. Da Pikrinsäure auf die Dauer das Kupfer der Kapsel angreift, so wird dieser Körper zweckmäßig durch Trinitrotoluol ersett, bei dem dies ausgeschlossen ist. Auch Tetranitranilin, sowie Tetranitromethylanilin (S. 118) sind vorzügliche Initialzünder. Diese Körper, in Kombination mit Knallsquechilber, haben nicht nur den Dorteil größerer Billigkeit, sondern auch den der stärkeren Initialwirkung. Mit 0,5 g Knallquechilber und 0,7 g Trinitrotoluol kann man auf diese Weise Jündung erzielen, wo sonst Sprengkapseln mit 3 g erforderlich waren. Der Tetryls Detonator Nr. 6 besteht aus 0,4 g Tetranitromethylanilin und 0,3 g eines Gemisches von 87,5 Proz. Knallquechilber und 12,5 Proz. Kaliumchlorat.

Don neueren Initialzündsätzen sei noch erwähnt: hexamethylenstriperoxyddiamin,  $N(CH^2)^3$ :  $O^6$ :  $(CH^2)^3N$ , welches 4- bis 5mal so träftig wirken soll als Knallquechilber (v. Girsewald, D. P. 274522). Nach v. herz (D. P. 285902) eignet sich das Bleisalz des Trinitroresorcins,  $C^6H(NO^2)^3(OH)^2$  für Sprengkapseln, wenn eine Spur Knallquechilber zugegen ist. Zu Zündsätzen für Gewehrzündhütchen verwendet die Rhein. Westf. Sprengk.-A.-G. (D. P. 277566) Schwefelstickstoff  $N^4S^4$  in Derbindung mit Oxydationsmitteln, wie Bleisuperoxyd, Bariumnitrat u. dgl. Die Gase sollen den Gewehrlauf nicht angreifen.

Don erheblicher Bedeutung sind die Salze der Stickstoffwasser= stoffsäure N3H geworden. E. Wöhler und Matter zeigten, daß 3ur Initiierung von Difrinsäure eine Minimalladung von 0.25 g Knall. quedfilber, aber nur von 0,02 g Silberazid AgN8 erforderlich ist. In E. Wöhlers D. D. 196824 werden solche Azide, 3. B. Bleigzid Pb (N3)2, für sich allein oder im Gemisch mit Trinitrotoluol zur Süllung von Sprengfapseln beansprucht. Zwedmäßig füllt man die Sprengtapsel mit Trinitrotoluol und sekt eine kleine Menge Bleiazid darauf, auf diese etwas Knallauechilber (D. D. 281497 u. 284400). das nicht initiierend, sondern einfach als Slammenübertrager wirken soll und deshalb durch viele andere Körper ersett werden kann. Die Sensibilität dieser Azide ist allerdings aukerordentlich hoch, die des Bleiazids gegen Schlag wird auch durch einen 30 proz. Wassergehalt nicht erheblich berabgesett (L. Wöhler). Das Gefahrenmoment beim Gebrauch dieser Körper ist also sehr groß. Auf die Lichtempfindlichkeit des Bleigzids und anderer Azide sei hingewiesen (E. Wöhler, Ber. 1913, 2045). Die große Sensibilität der Körper wird durch Lichteinwirfung nicht wesentlich verändert.

Die Dereinigung der Sprengkapsel mit der Zündschnur, ihre Einführung in die Sprengkadung und das Abtun des Schusses bilden den Gegenstand der Schieße und Sprengtechnik und werden nicht im Rahmen dieses Buches behandelt.

# Register.

Abfallläure der Nitro= glyzerin=Sabritation 74. Abfallfäure der Nitro= zellulose=Sabritation 86. Acidaellulofe 82. Aluminiumtarbid 104. Aluminium = Spreng= stoffe 111. Ammonal 112. Ammongelatinebungmite 108. Ammoniumnitrat 30, 64. Ammonium perchlorat 67. Ammoniumpitrat 116. Ammonfalpeterfpreng= itoffe 109. Anagon-Sprengpulver 113. Arbeitsleistung 28. Ballistit 98. Baumwolle 81. Bildungswärme 15, 25, Blättchenpulper 97. Bleiazid 123. Bleiblocprobe, Tranzl= fche 45. Bomben 9. Cbeddit 66. Chilesalpeter 64. Chinesischer Schnee 4. Chirosyphon 5. Chloratiprenastoffe 65. Chlordinitroglyzerin79. Crusher gauge 44. Denitrifitatoren 86. Detonation 14, 35. Detonationsgeschwin= digfeit 17, 36, 95, 103. Diazobenzolfalze 15, 119.

Diglyzerin 80.
Dinitrochlorhydrin 79.
Dinitrochlorhydrin 79.
Dinitrochlorhydrin 70.
119.
Dinitroglyzerin 70, 77.
Dinitrozellulose 13.
Donarit 110.
Drud, spezifischer 47.
Dynamit 12, 91.
Dynamit 12, 91.

Etrajit 13, 116.
Entropie 23.
Entzündungstemperatur 33.
Explofion 14.
Explofionsbruck 41.
Explofionsflamme 105.
Explofionstemperatur 39.
Explofionswelle 34.

Serrofilizium 114. Silit 98. Slammenbilder 105. Slammendauer 106. Sluorfilicium 73.

Gasdrud 15, 47. Gasdruck-Mekapparate 43. Gasgesette 41. Gaspolumen 17, 32. Gelatinedynamit 94. 107. Gelatinekarbonite 107. Gelignit 96. Graphitieren des Pul= pers 60. Griechisches Seuer 3,5. Grisoutine 107. Grundsat der größten Arbeit 22. Gurdynamit 91.

Hellhoffit 68.

Bexamethylentriperoryddiamin 123. Hexanitroäthan 119. Heranitrodiphenyl 118. Heranitrodiphenul= amin 118. **Beranitrodiphenuloryd** 118. Hexanitrodiphenul= sulfid 118. Heranitrooranilid 118. Holztoble 54. hydralzellulofe 82. Hydrozelluloje 82. Ignis volatilis 6. Indurit 99. Infusorienerde 91. Initialimpuls 38. Initialzündsäke 120. Initialzündung 34, 58. Kaliumrantbogenat 67. Kaliumchlorat 65. Kaliumperchlorat 53. Kaliumpitrat 116. Kaltpatronen 101. Kalorie 18. Kalorimeter 20. Kanone 7. Karbonit 107. Kerbapparat 43. Kiefelaur 12. Knallgas 15. Knallquedfilber 120. Koblenfarbonit 107.

50. Kordit 98. Körnmaschine, Cefeburesche 59. Kopolumen 47.

Kollodiumwolle 88.

Konversionssalpeter

Kohlenstaub 101.

Kollermüble 59.

Kollodium 13.

Krefylit 13, 16. Kühlung beim Nitrieren 71.

Cadedicte 46. Ladegewicht 49. Luft, fluffige 119. Luftsalpeter 51. Luddit 115.

Mammutpulver 61. Medfaa 7. Melinit 13, 115. Methan 101. Monochlordinitrogly= zerin 79. Mononitroglyzerin 70, Mündungsfeuer 100.

Nachscheidung 74. Natronsalpeter 64. Neu=Westfalit 110. Mitrierapparat 71. Nitriersäure 70, 83. Nitrierzentrifuge 84. Mitroglyzerin 11,69,75. Nitrostärtemehl 90. Nitrozelluloje 81.

Oryliquit 119. Oruzellulofe 83. Pantlastit 69. Petroflastit 67. Phenanthren 99. Pitrinsäure 114, 123. Plantagenjalpeter 50. Plastomenit 99. Pulver aus Lösungen 68. Pulver, prismatisches Pulver, rauchloses 14, Pulver, rauchloses, ohne Colungsmittel 99. Dyrodialyt 66. Dyropapier 89. Duroxulin 90.

Reattion, exothermische 19. Reattion, endothers mische 19. Rherit 96.

Radarod 68.

Salpeter 3, 50, 53. Salpeterjäure 51. Scheideapparat 72. Schießbaumwolle 10, Schießbaumwolle, tom= primierte 87. Schießbaumwolle, 3ersettungsgleichung 88. Schiegpulver, Erfindung 7, 8. Schlagwetter 101. Schmelzwärme 24. Schulte-Dulver 89.

stellung 57. Schwarzpulver, Korngröße 59. Schwarzpulver, Zer= sekungsaleichung 57. Schwarzpulverähnliche Explosiomischungen

Schwarzpulper 50.

Schwarzpulver, her=

Schwefel 53. Schwefelsticktoff 123. Shimose 115. Sicherheitsbottiche 75. Sicherheitssprengstoffe 101. Sprengarbeit 9. Sprenggelatine 13, 93. Sprengtraft 14.

Sprengöl 69. Sprengpulver 63. Sprengitoffe, Sprengels

Sprengftoffe, Streetiche 66.

Stabilität 99.

Staudapparat 44. Stiditoffwallerstoff. fäure 123.

Tetranitranilin 118, Tetranitrodiglyzerin

80. Tetranitrodiphenyl=

orud 118. Tetranitromethan 69. **Tetranitromethylanilin** 118.

Thermit 112. Thermochemie 16, 18. Trinitroresorcin 123. Trinitrotoluol 13, 116. 123.

Derdampfungswärme

Derkohlungsapparat 55.

Dersuchsstreden 103. Wärmetest 100. Walzenförnmaschine.

Congrevesche 60. Warme, spezifische 27. Wärmeäquivalent, 🛏 mechanijches 28. Wärmemenge 17. Welle, explosive 34. Westfalit 109. Wetterdynamit 107.

Xyloidin 10, 90.

**3**elloxin 83. Zellulose 81. Zellulojenitrate 81. Zersekungsgeschwin= digfeit 33. Zerfekungsgleichung 30.

Zintaluminium 114. Zinkstaubpatronen 101. Bumischpulver 94.

Bundtapfeln 122.

### Literaturverzeichnis.

Bernadou, J. B., Smokeless powder, nitrocellulose and theory of the cellulose molecule. New York 1901.

Berthelot, M., Sur la force des Matières explosives d'après la Thermochimie; 2 vol., 3ième édit Daris 1883.

Bichel, E. E., Untersuchungsmethoden für Sprengstoffe. Berlin 1902.

Bödmann, Stiedr., Die explosiven Stosse. Wien 1895. Brunswig, h., Die Explosivstosse. Berlin u. Leipzig 1914. Chalon, P. S., Les explosis modernes. Paris 1886. Champion, P., La dynamite et la nitroglycérine. Paris 1872.

Cundill, J. D., A Dictionary of Explosives. Condon 1889.

- . Dictionnaire des explosifs. Édition franc, par E. Désortiaux. **Paris** 1893. Daniel, 3., Poudres et explosifs. Dictionnaire des matières explo-

sives. Paris 1902.
Drinter, N. S., A treatise on explosive compounds, machine rock drills and blasting. New York 1883. Eißler, Manuel, A handbook on modern explosives. Condon 1897.

—, The modern high explosives. Nitroglycerine and dynamite. New York 1884.

Escales, R., Die Explosivstoffe. Mit besonderer Berücksichtiqung der neueren Patente.

1. heft. Das Schwarzpulver und ähnliche Mischungen. Leipzig 1904.

2. heft. Schießbaumwolle (Nitrozellulofen). Leipzig 1905. 3. heft. Nitroglyzerin und Dynamit. Leipzig 1908.

4. heft. Ammonfalpetersprengstoffe. Leipzig 1909.

5. heft. Chloratiprengstoffe. Leipzig 1910.

6. heft. Schwarzpulper und Sprengsalpeter. Leipzia 1914.

Sörfter, M. v., Schiekbaumwolle in ihrer militärischen Derwendung. Berlin 1888.

Softer, Wolcott C., Explosives and their composition, New York 1888. Gody, Léon, Traité théorique et pratique des matières explosives; 3iome édit. Namur 1907.

Guttmann, Oscar, Die Industrie der Explosiostoffe. Braunschweig 1895. --- handbuch der Sprengarbeit. 2. Aufl. Braunschweig 1906.

– —, Schieß- und Sprengmittel." Braunschweig 1900.

beife, S., Sprengstoffe und Jundung der Sprengschuffe. Berlin 1904. heb, D., über Sicherheitssprengstoffe und die Methoden ihrer Erprobung. Wien 1898.

Kast, H., Spreng- und Zündstoffe. Braunschweig 1908.

Cepsius, B., Das alte und das neue Pulver (Vortrag). Leipzig 1891. Mallard et Le Chatelier, Recherches expérimentales et théoriques sur la combustion des mélanges gazeux explosifs. Paris 1883.

Meyer, E. v., Die Explosiptorper und die Seuerwerterei. Braunschweig **1874**.

Molina, R., Esplodenti e modo di fabbricarli. Mailand 1894.

Romodi, S. J. v., Geschichte der Explosivstoffe. Bd. 1. Geschichte der Sprengstoffchemie, der Sprengtechnit und des Corpedowesens bis jum Beginn der neuesten Zeit. Berlin 1895. Bd. 2. Die rauchschwachen Dulver in ihrer Entwidlung bis zur Gegenwart. Berlin 1896.

Sanford, B. G., Nitro-explosives 2nd edition. Condon 1906. Trauzl, J., Die Dynamite, ihre Eigenschaften und Gebrauchsweise, sowie ihre Anwendung in der Candwirtschaft und im Sorstwesen. Berlin 1876.

- -, Sprengtedinische Fragen. Wien 1885. Upmann, J., Das Schiefpulver, dessen Geschichte, Sabritation, Eigenschaften und Proben. Braunschweig 1874.

Doigt, A., Die herstellung der Sprengstoffe. I. Teil, 1913; II. Teil: Nitroglyzerin, Dunamit. Sicherheitssprengitoffe u. a. Balle 1914.

Mitteilungen aus der Zentralstelle für wissenschaftlich-technische Untersuchungen zu Neubabelsberg (Ceitung W. Will).

Mémorial des Poudres et Salpètre. Paris. Zeitschrift für das gesamte Schieße und Sprengwesen, herausgegeben von R. Escales (erscheint seit 1906), München.

# Quellenverzeichnis.

Sigg. 5, 6 und 7: Aus Guttmann, Explosioftoffe. Braunschweig, Diemeg & Sohn. 1895.

#### CHEMIE

Unter Redaktion von Geh. Hofrat Prof. Dr. E. v. Mey er. Allgem. Kristallographie u. Mineralogie. Unter Redaktion von Geh. Hof-u. Reg.-Rat Prof. Dr. Fr. Rinne. Mit 53 Abb. (Die Kultur der Gegenwart. Hrsg. von Prof. P. Hinneberg. Teil III, Abt. III, 2.) Geh. M. 18.—, geb. M. 20.—, in Halbfranz M. 22.—

Inhalt: Entwicklung der Chemie von Robert Boyle bis Lavoisier (1660—1793): E. v. Meyer. Die Entwicklung der Chemie im 19, Jahrhundert durch Begründung und Ausbau der Atomtheorie: E. v. Meyer. Anorganische Chemie: C. Engler und L. Wöhler. Organische Chemie: O. Wallach. Physikalische Chemie: R. Luther und W. Nernst. Photochemie: R. Luther. Elektrochemie: M. Le Blanc, Beziehungen der Chemie zur Physiologie: A. Kossel. Beziehungen der Chomie zum Ackerbau: † O. Keller und R. Immendorf. Wechselwirkungen zwischen der chemischen Forschung und der chemischen Technik: O. Witt. Allgemeine Kristallographie und Mineralogie: Fr. Rinne.

"Dieser Band umfaßt eine Reihe ausgezeichnet geschriebener Einzeldarstellungen der chemischen Teilgebiete, bringt ein großes zuverlässiges Tatsachenmaterial und schildert die heute geltenden Hypothesen und Theorien. Wer sich als Laie einen Einblick in die Chemie verschaffen oder als Chemien einen raschen Überblick über benachbarte Arbeitsgebiete gewinnen will, wird das Buch mit größtem Nutzen lesen." (Zeitschrift für angewandte Chemie.)

#### PHYSIK

Unter Redaktion von Prof. Dr. E. Warburg. Mit 106 Abbildungen. (Die Kultur der Gegenwart. Hrsg. von Prof. P. Hinneberg. Teil III, Abt. III, I.) Geheftet M. 22.—, gebunden M. 24.—, in Halbfranz M. 26.—

Inhalt: I. Mechanik: E. Wiechert. II. Akustik: F. Auerbach. III. Wärme: E. Dora, A. Einstein, F. Henning, L. Holborn, W. Jäger, H. Rubens, E. Warburg, W. Wien. IV. Elektrizität: F. Braun, J. Elster, R. Gans, E. Gehrcke, H. Geitel, E. Gumlich, W. Kaufmann, E. Lecher, H. A. Lorentz, St. Meyer, O. Reichenheim, F. Richarz, E. v. Schweidler, H. Starke, M. Wien, V. Optik: F. Exner, E. Gehrcke, O. Lummer, O. Wiener, P. Zeeman. VI. Allgemeine Gesetze und Gesichtspunkte: A. Einstein, F. Hasenöhrl, M. Planck, W. Voigt, E. Warburg.

"Der vorliegende Band ist ein glänzender Beweis für die Richtigkeit des dem gesamten Unternehmen der Kultur der Gegenwart zugrunde liegenden Gedankens, den gegenwärtigen Stand aller Wissensgebiete von den fübrenden Münnern dieser Gebiete selbst darstellen zu lassen. Für die Physik ist dadurch ein Werk entstanden, das monumental genannt werden nuß. Die Abhandlungen sind teils übersichtliche Zusammenfassungen von Forschungsergebnissen, teils lichtvolle Auseinandersetzungen über Prinzipienfragen. Jeder, der seine physikalischen Kenntnisse erweitern und vertiefen will, wird in dem Buche Genuß und reiche Belehrung finden." (Zeitschrift für den physikalischen und chemischen Unterricht.)

### TECHNIK DES KRIEGSWESENS

Unter Redaktion von Generalmajor M. Schwarte. (Die Kultur der Gegenwart. Hrsg. von Prof. P. Hinneberg. Teil IV, Abt. XII.) Mit 91 Abbildungen. Gehestet M. 24.—, gebunden M. 26.—, in Halbfranz M. 28.—

In balt: Kriegsvorbereitung, Kriegführung: M. Schwarte. Wassenbach. a) Die Wassenberchnik in ihren Beziehungen zur Chemle: O. Poppenberg. b) Zur Metallurgie: W. Schwinning. c) Zur Konstruktionslehre: W. Schwinning. d) Zur optischen Technik: O. von Eberhard. e) Zur Physik und Mathematik: K. Becker. Technik des Besetsigungswesens: J. Schroeter, Kriegsschiffbau: O. Kretschmer. Vorbereitung sit den Seckrieg u, Seekriegführung: L. Glatzel. Einstuß des Kriegswesens auf die Gesamtkultur: A. Kersting.

"Ein Werk, das die gesamte Kriegspraxis in Vorbereitung und Durchführung erlautert: Mobilisierung und Ergänzung, Verwaltung, Verproviantierung und Verpflegung, die Einstellung des gesamten Verkehrswesens auf den Kriegsfall sowie die allumfassende Beherrschung des Kriegsapparates und die Grundlagen der Kriegführung, all das wird in gemeinverständlich geschriebenen Abhandlungen in anschaulicher Weise vor Augen geführt. Und zwar nicht in einseitiger Form. sondern im Vergleich mit dem Stande der Kriegsrüstungen aller wichtigeren militärischen Völker. Als stärksten Einfluß aber, abgesondert von der reichlichen stofflichen Belehrung, empfängt man aus dem Buche die Überseugung, daß die Wehrmacht eines Volkes unlöslich mit dessen Gesamtkultur verknüpft ist und daher unter dem Gesichtspunkt eines allerersten Kulturfaktors zu schätzen ist." (München-Augsburger Abendzeitung.)

Chemische Technologie

Grundlagen, Arbeitsverfahren und Erzeugnisse ber chemischen Technif Unter Mitwirkung zahlreicher Fachleute bearb. von Oberl. Dr. R. Sachhe, erstem Lehrer der Chemie u. Warentunde an der öffentl. Handelslehranstalt der Dresdener Kaufmannschaft. 2. Aufl. Mit 96 Albb. i. Eert. Geb. M. 3.60.

Das in zweiter Anflage vorliegende Buch, bas in fnapper, die Bedürfniffe von Soule und Pragis gleichermagen berüdlichtigender Darfiellung bas gesamte Anwendungsgebiet ber chemilichen Wilfenichaft behandelt, bat im hindlic auf ihre pantitigen Tortifcritte während ber letten Jahre eine vollständige Neubearbeitung erfahren. Mit ihr ift ein Lehrmittel geschaffen, wie es bon maßgebenben Getten für die Erweiterung und Bertiefung bes demifchen und warenfundlichen Unterrichts im nationalen Interelfe geforbert wird.

Bei Behandlung ber einzelnen Stoffe und ber auf ihre Aufbereitung und die Veredlung ber Erzeugniffe hinzielenden Arbeitsverfahren wird von ber wissenschaftlichen Erklärung, die nur die einfachsten Satfachen ber Chemie voraussett, ausgegangen. Bon einfachen Versuchen werden die Ergebnisse abgeleitet, zu denen die Technis Wege juden muß, um die Versahren mit wirtschaftlichem Ersolg im Großen durchzuführen. Es wird dann gezeigt, welcher Ver-kahren und Mittel sich die chemische Technologie zur Gewinnung der Rohstosse und ihrer Verarbeitung jeweils bedient und wie beschaffen Die Erzeugniffe find, Die fic fo hervorbringt.

Die chemische Industrie

Von Raiferl. Geh. Oberregierungerat G. Müller. Unter Mitwirfung von Dr. phil. Frit Bennigfon (Teubners Handbucher für Handel u. Gewerbe).

Geheftet M. 11.20, gebunden M. 12.—
"Dies Wert ist für den Rausmann ein Hilfsbuch in der Vorbereitung zu seinem weitbergweigten Beruf, für ben im Chemifalienhandel und im Dienfte ber chemifchen Induftric Stehenben ein Handbuch zum Studium der einschlägigen wirtichaftlichen und technischen Fragen und vor allem für den Chemifer ein Leitsaben durch das wirtichaftliche Leben selner Industrie. Ein umfangreiches Lieratuverzeichnis und ein ausführliches alphabetisches Register tragen endlich noch in hohem Grade dazu bei, den Wert dieser Veröffentlichung zu erböhen. (Die demijde Induftric.)

Chemische Technologie

Bon Dr. Fr. Seuster (Teubners handbucher für handel und Gewerbe).

Mit 116 Abbild. Geh. M. 8.—, geb. M. 8.60.
"... An der Bearbeitung des Stoffes ist nichts auszusehen, sie entspricht dem neuesten Standpuntte der Sechnik... Das Werk wird nicht nur dem jungen Kaufmann ein brancharer Führer in das weite und labyrinthische Gebiet sein, sondern auch mit Ausgen von jedem gelefen werden, der fich mit dem neueften Stande der chemifchen Induftrie, ihren Beftrebungen, Bielen und Mitteln betannt machen will." (Techn. Rundichau b. Berl. Tageblattes.)

Grundlehren der Chemie

und Wege gur fünftlichen Berftellung von Aaturftoffen. Von Brofeffor Dr. E. Rüft. Geheftet M. 1.60, gebunden Mt. 2.-

Dies Buch entwicelt gundcift die wichtigsen Grundlehren der Chemic, zeigt bann, wie bie chemischen Formeln festackellt werden, und gibt schlichlich auf der jo gewonnenen Grundlage ein Bild jenes intereffanteften Teiles der modernen chemischen Technit: des fünftlichen Aufbaues ber Naturitoffe.

Photochemie

Von Brof. Dr. G. Rummel. Mit 23 Abb. Geb. M. 1.20, geb. M. 1.50. "Das Wertchen prafentiert fich jedem, der einigermoßen über demiliche Kenntnisse berfügt, als ausgezeichneter Führer bei dem Spezialfirdin: bee Gemischen Borgange auf photographifchem Gebiete." (Beitidrift bes oferreid). Ing. - u. Urd. - Bereins.)

Farben und Farbstoffe 3hre Erzeugung und Verwendung. Von Dr. 21. Jart. Mit 31 2166. Geheftet M. 1.20, gebunden M. 1.50.

Das Bandchen unterrichtet an ber Band eines reichen Abbilbungematerials über bie Natur, Erzeugung und Verwendung der Garbfroffe.

Berlag von B. G. Teubner in Leipzig und Berlin

lungen. Bon Sofrat Brofesior Dr. Muerbach. 1978 Figuren auf 213 Tafeln mit er-läut. Text. Geb. M. 8.—, geb. M. 10.—. "Die Anordnung ist spstematisch und folgt

ber üblichen Gintellung ber Phofif in ihre einzeinen Bweige. Drud und Papier fund borzuglich. Das Buch hat ficher einen hoben Wert." (Unterrichtsblätter f. Mathematif u. Naturmiffenicaft.)

Die graphische Darstellung. Ginc allgemeinverständl., durch gabir. Beispiele aus allen Gebieten ber Willenschaft und Praxis erläuterte Einführung in ben Sinn und Gebrauch ber Methode. Bon Bofrat Professor Dr. F. Anerbach. 100 Abb. Geh. M. 1.20, geb.

"Ich muß fagen, baß mich ber Inhalt bes fleinen Buches gerabegu entgudt hat burch die Klarheit ber Darstellung und burch bie reiche Külle anregendster Beispiele. Ich fann gar nicht warm genug empfehlen, bas Buch gu gemeinsamem Lefen an boberen Schulen

au benüßen.

(Allgemeine Beitung, Chemnis.) Taidenbuch für Mathematiker und Bhhfifer. Unter Mitwirfung nambalter Fachgenoffen berausgegeben von Sofrat Profesior Dr. F. Querbach und Profesior ir. Rothe. I. Jahrgang. 1909. Mit einem Bildnis Lord Kelvins. Geb. M. 6.—. II. Jahrgang. 1911. Mit Bildnis B. Mintowstis. (neb. M. 7 .-. III. Jahrgang 1913. Mit Bildnis Fr. Robfraufchs. Geb. . M. 6 .-.

Lehrhuch der prattifchen Phyfif. Bon weil. Brof. Dr. Fr. Robirauid. 12. permehrte Auflage (35,-42, Taufenb). In Gemeinichaft mit B. Geiger, G. Gruneifen, &. Solborn, B. Jaeger, G. Dr-lich, R. Geel, D. Goonrod bereg. bon G. Warburg, Mit 389 Fig. Geb. M. 11 .-

Die neue Auflage, in ber bas Buch gum erften Male nach bem Tobe bes Berfaffers erscheint, enthält gablreiche Bufage und Ergangungen, welche burch ben Fortichritt ber Diffenichaft geboten waren. Ginzelne Abschnitte, 3. B. Diejenigen über den Druck, Die Sacharimetrie, die Radioustivität, und einige elektrische Kapitel haben beshalb größere Beränberungen erfahren.

Kleiner Leitfaden der praftifchen Phyfif. Bon weil. Profesior Dr. Fr. Robiraufd. 2., vermehrte Auflage (6. bis 10. Taufenb). Mit zahlreichen Figuren. Geb. . . M. 4. -

.. Alles in allem hat man ben Ginbrud, daß fich bas Buch nachgerade asnmptotisch der Linie nähert, über die hinaus es nicht mehr berbollfommnet werden fann."

(Bhbfitalifde Beitidrift.)

Physik in graphischen Darstel- Lehrbuch der Physik, vonweil, Brok. G. Grimfehl. 3., berm. u. berb. Mufl. 2 Bbe. Bb. l m. 1063 Fig. u. 2 farb. Taf., geh. M. 11geb. M. 12 .-; Bb. II mit 1 Bilbn. Grimfehle u. 517 Fig. geh. M. 7 .-- , geb. M. 8 .-- ; fplt. geh. M. 16 .- , geb.

"Dasfehr fluffig gefdriebene Wert behandelt ben Stoff in flarer, einfacher Weife. durch häufig eingeschobene Beispiele bie gegebenen Betraditungen festigend, fo baß auch beim Gelbftflubium wohl nirgends Schwierigfeiten auftreten werben."

(Dinglers Bolntedn. Sournal.)

Revertorium der Phyfik. 18, 13rof. Dr. R. S. Weber u. Prof. Dr. R. Gans. 28de. l. Bb.: Mechanif u. Warme. Unt.Mitarb. von J. A. Schulze-Marburg u. P. Berg-Göttingen. 1. Teil Mechanil, Glaftizität, Sydrodynamit u. Afufiit. Mit 126 Fig. im Text. 8. 1915. Geb. M. 8 .- 2. Teil: Ra. villarität, Wärme, Wärmeleitung, finetifche Gastheorie und fatifitide Medanif. Mit 72 Fig. im Text. Geb. M. 11.—, geb. M. 12.—, II. Band. In Borb.

Das Repertorium foll mehr bringen als die elementaren Lehrbücher, indem es neuere Unterfuchungen teils behandelt, teils wenigftens erwähnt, bamit gewiffermaßen bas Ctudium der Einzelwerle über befondere Gebiete der Bhofil vorbereitet und Auffinden und Verständnis der Originalarbeiten erleichtert.

Experimentelle Elektrizität&= lehre, verbunden mit einer Einführ, in die Maxwelliche u. die Elettronentheorie b. Glettrigitat u. b. Lichts. Von Brof. Dr. S. Starte. 2. Aufl. Mit 334 Abb. Geb. . . M. 12 .-.

"... Beide, Theoretiter wie Experimentator, tommen bei bem Buche infolge feiner eigenartigen Schreibweise auf ihre Rech-nung, Lehrer sowohl wie Schüler. In geichidter Weife mechieln ichematifche Beichnungen bon Berfucheanordnungen mit ber wirflichen Abbildung von Apparaten.

(Archiv der Mathematik u. Physik.) Lehrb. d. Experimentalphyfit. D. Gch.Reg .= R. Prof. Dr. 21. Willner. 4 Bbe. 6. bezw. 5. Aufl. Geb. Mt. 82.-, geb. M. 40.-. "Der Inhalt umlaßt alles, was gegen-

wartig auf bem Gebiete ber Wiffenichaft befannt ift; die diesbezüglichen Abhandlungen find fehr ausführlich und flor gehalten." (Btior. b. öfterr. Ing. u. ard.-Bereins.)

Experimentalphyfit. B. Geh. Reg. -Rat Prof. Dr. R. Bornftein. Mit 90 21bb. Geh. M. 1.20, geb..

"Der Berfaffer erörtert in muftergultiger Darftellung eine Reihe wichtiger Probleme und bietet Unregung gur Unftellung einfacher, leicht ausführbarer Berfuche, weshalb Diefen flaff. Buchlein warm empfohlen werben tann." (Thuringer Lebrerzeitung.)

# C. Cranz

# Lehrbuch der Ballistik

Band I: Äußere Ballistik oder Theorie der Bewegung des Geschosses von der Mündung der Waffe ab bis zum Eindringen in das Ziel. Gleichzeitig 3., vollständig umgearb. Aufl. des "Kompendiums der theoretischen äußeren Ballistik" von 1896. 2. Aufl. Von C. Cranz und K. Becker. Mit 184Fig. u. 4 Lichtdrucktafeln. [XVI u. 528 S.] gr. 8. 1917. Geh. M. 19.—, geb. M. 20.—

Band II: Innere Ballistik oder Theorie der Bewegung des Geschosses durch das Rohr. Von C. Cranz und O. Poppenberg. [In Vorbereitung.]

Band III: Experimentelle Ballistik oder Lehre von den ballistischen Messungs- und Beobachtungsmethoden. Von C. Cranz und K. Becker. Mit 118 Abbildungen. [VIII u. 339 S.] gr. 8. 1913. Geh. M. 14.—, geb. M. 15.—

Der Zweck des Buches ist, mehrere neue Methoden vorzuschlagen und im übrigen das Gesamtgebiet in möglichst objektiver und vollständiger Weise kritisch darzustellen, die Grundlagen der einzelnen Verfahren und ihre Zuverlässigkeit zu prüfen und damit die Theorien und Messungsmethoden auf ihren richtigen Weg zurückzuführen. So sind z. B. einer kritischen Untersuchung unterzogen: die verschiedenen Luftwiderstandsgesetze und Luftwiderstandsversuche; die Berechnungen über die Schiefstellung der Geschoßachse, über die Spitzenkoeffizienten und über die günstigste Geschoßform; das übliche Verfahren zum Erschießen von Formwerten; das Übertragen von Formwerten der Artilleriegeschosse auf Infanteriegeschosse; die Methoden des Schwenkens einer Flugbahn; die Berechnungen über das Eindringen von Geschossen sowie die zahlreichen Näherungsmethoden zur Lösung des innerballistischen und des außerballistischen Hauptproblems. Das Schießen unter sehr steilen Abgangswinkeln (Luftballonschießen) wird nach zwei verschiedenen Methoden mit zugehörigen Tabellen behandelt. Nach Möglichkeit werden die Fehlerquellen und der Genauigkeitsgrad der einzelnen Apparate und Methoden geprüft; einige neue Apparate werden beschrieben. Am Schluß des dritten Teiles ist, insbesondere für die Zwecke der Militärtechnischen Akademie, ein reichhaltiges Literaturverzeichnis mit Zusätzen angefügt.

"... Eine wirklich fühlbare Lücke füllt das auf vier Bände angelegte Werk des Professors Cranz aus, der als Lehrer der Ballistik an der Militärtechnischen Akademie wie kein zweiter zur Abfassung eines solchen Lehrbuches berufen ist.... Allen Offizieren, die sich für die Schießlehre interessieren, sei das Werk warm empfohlen; es sollte in keiner Militärbibliothek fehlen."

(Artiller. Monatshefte.)

Verlag von B.G. Teubner in Leipzig und Berlin

# Aus Natur und Geisteswelt

Sammlung wissenschaftlich-gemeinverständlicher Darftellungen aus allen Gebieten des Wissens

Jeder Band ist einzeln fäuflich

Verlag B.G. Teubner



Geheftet M. 1.20, gebunden M. 1.50

in Leipzia und Berlin

Verzeichnis der bisber erfchienenen Bande innerhalb der Wissenschaften alphabetisch geordnet Werte, die mehrere Bande umfassen, auch in einem Band gebunden erhällich

## I. Religion und Philosophie.

Rirde f. Staat u. Rirche

Althetil.B.Brof Dr.R.Bamann.(Bb.845.) | Aufgaben u. Biele b. Menichenlebeng. Bon Brof. Dr J. Unolb. 4. Aufl. (Bb. 12.) Bergion. Denri, der Philofoph moderner Relig. Bon Bfarrer Dr. E. Dti. (20.480.) Bertelen fiehe Lode, Bertelen, Sume. Bertelen siehe Lock, wertelen, dume. Buddas Leben und Lehre. Bon meil. Brof. Dr. R. Bischel. 3. Aufl. von Brof. Dr. H. Bischer S. Mit 1 Aaf. (Bb. 109.) Galvin, Iohann. Bon Pfarrer Dr. G. Cobeur. Mit 1 Bildnis. (Bb. 247.) Christentum. Aus der Werdezeit des Chr. B. Brof. Dr. J. Geff den. L. A. (Bb. 54.)

Christentum und Bettgeschichte feit der Mesormation. Bon Brof. D. Dr. R. Self 2 Med. Mejormation. Bon Brof. D. Dr. A. Sell. 2 Bbe. (Bb. 297. 298.) - fiebe Jeius, Mpfitt im Chriftenium. Cthiff. Grundange ber G. Bon E. Bent. (206. 397.) - f. a. Aufg. u. Biele, Sernalethit, fittl. Lebensaufchauungen, Wilfensfreihelt. Kreimaurerei, Die. Anichauungswelt u. Gelchichte. Bon weil. Geb. Rat De. L. (23b. 463.) Mcller. Briedifche Religion fiehe Religion. Dandschriftenbeurteilung, Die Gine Gin-führung in die Bsichool. b. Sandschrift. Bon Brof. Dr. G. Schneibemubl. Bon Brof. Dr. G. Schnetbemühl. Mit 51 Hanbichriftennachbild. (Bb. 514.) Delbentum siehe Muhit. Sellenistische Metlegion siehe Meligion. Oupnotismus und Suggetton. Bon Dr. E Trömner. 2. Ansl. Belutten. Die. Eine bistor. Stizze. Bon Brof. Dr. H. Boehmer. 3. Aufl. (Bb. 49.) Bejus. Wahrbeit und Dichtung im Leben Aein. B. Figurer D. Dr. N. Mehlharn. Jein, B. Bjarrer D. Dr. B. Mehlhorn. 2. Mufl. (8b. 137. 8b. 137.) Die Gleichniffe Sefu. Bon Brof. Dr. Lic. D. S. BBcinel. 3. Huft. (20. 46.) Iflam fiehe Religion. maelitifche Religion fiebe Religion. diant, Immanuel. Darftellung und War-bigung. B. weil. Prof. Dr. O. Külpe. 4. Auft. Bon Prof. Dr. A. Meffer.

Ariminalpinchologie f. Binchologie b. Ber-brechers, Sanbichriftenbeurteilung. Lebensanicauungen f. Gittl. 2. Lode, Berfelen, Dume. Die großen engl. Bhiloi. B. Oberlehrer Dr. B. Thotmeper. (285. 481.) Gutber im Lichte ber neueren Foridung. Gin frit. Bericht. Bon Brof. Dr. S. Boebmer. 3. Auft. Bit 2 Bilbn. (Bb. 113.) Boridung. (8b. 113.) Bon Brof. Dr. 28. Robler. D. 1 Bilbnie Luthere. (8b 515.) B Geb. (8b.200.) Paltor S. (Bb 406.) Baubert. Daubert.
Mutif im Seidentum und Christentum. Bon Brof. Dr. Eb. Lehmann. (Bb. 217.) Muthologie. Germanische. Bon Brof. Dr. J. von Regelein. 2. Aufl. (Bb. 95.) Raturphilosophie. Die moderne. B. Briv.— Doz. Dr. J. M. Berweine. (Bb. 491.) Balditina und feine Geschichte. Bon weil. Brof. Dr. S. Frb. v. Coben. 3. Aufl. W. 2 Kart. 1 Plan u. 6 Anflicht. (Bb. 6.) Dr. B. K. Kultur in 5 Jahrtoni. B. Oberf. Dr. B. Thomfen. M. 30 Abb. (Bb. 260.) Baulus. Der Apostel, u. sein Werf. Hon Prof. Dr. E. Vissan, ich in Merk. Hon Philosophie, Die. Von Realschuldirett. H. Richert. L. Auss. Richert. 2 Mult.

— Einführung in die Bh. Bon Brof.
Dr. R. Richer. 3. Auff. von Dr. M.
(28b. 155.) - Kubrende Denfer. Geschichtl. Ginleit. in bie Philosophie. Bon Brof. Dr. 3. Cohn. 3. Aust. Mit Bilbn. (Bb. 176.) Religion und Bh. im alten Drient. Bon Brof. Dr. E. von After. (Bb. 521.) - Die Bh. d. Gegenw. in Deutschland. B. wl. Brof. Dr. D. Killye. 6. Auft. (Bb. 41.) - Philosophisas Wörterbug, B Ober-lehrer Dr. K. Thormeyer. (Bb. 520.) - s. a. Ethik, Naturphilos. Weltansch. (29b. 146.)

Zeder Band geheftet M. 1.20 Aus Natur und Geisteswelt Zeder Band gebunden M. 1.50 Derzeichnis der bisber ericienenen Bande innerhalb der Wilfenichaften alphabetifc geordnet

Budelogie. Sinfthr. i. d. Vi. B. Brof. Dr. E. von Afrer. Wit 4 Uhb. (Bd. 492.)

— Pfinhologie d. Kindes. B. Brof. Dr. Rt. S au dr. d. Eurli. Mit 18 Uhb. (Bd. 213.)

— Pfinhologie d. Berbrehre. (Kriminal-viudul.) B. Strafanstalisdir. Dr. med. B. Bollik. L. Auft. M. 5 Diagr. (Bd. 248.) Dittib. 2. duft. M. D. Didgit. (806, 246.)

- Einführung in die erperiment. Phoche-logie. Bon Dr. N. Brauns baufen. Wit 17 Abbilbungen im Text. (8d. 484.) - f. auch Sandigrissenderreitg. Supno-tismus u. Sugg. Mechanit d. Geislesleb., Seele d. Renjch, Beraulagung u. Ver-erb., Willensfreiheit; Rädagog. Abt. II. Reformation siehe Calvin, Luther. Beligion. Die Stellung der N. im Geisteleb. B. Lic Dr. B. Ralmeit. (Bb. 225.) - Nelig. u. Philosophie im alten Orient. Bon Brof. Dr. E. von Alter. (Bb. 521.) - 3flam, Der. B. Brof. Dr. Sorovis. (Bb. 506.)
— Die Religion ber Griechen. Bon Brof. Dr. G. Gamter. M. Bilberanh. (Bb. 457.) - Delleniftifd-rom, Religionsgeich, Bon hofprebig, Lie. M. Jacoby. (Bb. 584.) - Die Grundauge ber ifrael, Religionsgefaichte. Bon weil. Prof. Dr. Fr. Giefebrecht. 2. Auft. (Bb. 52.). Religion und Raturwiffenschaft in Kanuf und Frieden Bon Dr. Al. Blanntuche. 2. Muff (286. 141.) 2. Auft. wart Bon Cuberintenb. D. A. S. Braafch. 2. Auft. (Bb. 66.) - f. a. Vergfon, Bubbha, Cafvin. Chriften-- f. a. Vergfon, Bubbha, Catvin. Chriftentum, Luther.

Nouffeau. Bon Brof. Dr. B. Kenfel.

2. U. fl. Mit 1 Bulbnis. (Bb. 180.)

Theorem part. Bon Healfchuldir. D. Rischentigen der W. Bon Brof. Dr. B. Lipps. (Bb. 383.)

dert. 3. Aufl. Mit 1 Bilbnis. (Bb. 81.)

Seele des Menichen, Die. Bon Geb. Rat Brof. Dr. 3: Re hm fe. 4. Aufl. (Bb. 36.) iebe auch Blychologie. Serualethik. Bon Brof. Dr. D. E. Tie vertunteint, Bon Atof. Dr. D. E. Li-merbing. (1986, 1922) Sinne d. Menich., D. fünf. B. Brof. Dr. T. R. Kreibig. 2. A. W. 80 A. (1986. 27.) Sittl. Lebensanichauungen d. Gegenw. B. weil. Brof. Dr. D. Kirn. 3. Auff. weil. Prof. Dr. O. Kirn. I Bon Brof. Dr. Stephan. (B — fiehe auch Ethik, Serualethik. (8b. 177.) Spencer, Derbert, Bon Dr. K. Schwarze. Mit 1 Bilbnis. (Bb. 245.) Etaat und Riche in ihrem gegenleitigen Berhältnis feit der Reformation. Kon Kastor Dr. A. Pfanntucke. (Bb. 485.) Teftament, Reues. Der Tert b. R. T. noch jeiner geichichtl. Entwick. B. Div. Barr. E. Bott. Mit 8 Lof. (Wb. 134.) Theologie. Einführuns in die Theologie. Bon Bastor M. Cornils. (Bb. 347.) Beranlagung u. Bererbung, Geiftige. B. Dr.phil. et med. G. Com mer. (86. 512.) Beltanicanung, Griechiide. Bon Brof. Dr. M. Wundt. (236, 329.) Beltanfmanungen. D., b. groß. Philosophen b. Reugeit. B. weil Brof. Dr. E. Bu ffe. 6. Huft., frege. v. Geb. Dofrat Brof. Dr. R. Faldenberg. (20. 56.) fiche auch Philosophie. Weltentstehung. Entsteh. d. 28. n. d. Erde nach Sage u. Wilsenschaft. Bon Brof. Dr. M. B. Weinstein. 2. Aufl. (Bb. 223.)

## II. Pabagogit und Bildungswelen.

Ameritanifdes Bildungsmefen fiche Techn. | Danbidriftenbeurteilung, Die. Gine Gin-Dochichulen, Universitäten, Bolisschule. Gerusewahl. Begabung u. Arbeitschiftung in ihren gegenseitigen Beziehungen. Bon 23. Ruttmann M. 7866 (1865.522.) Bilbungemeien, D. Deutide, in f. gefchicht. Entwidlung. B. weil. Brof. Dr. fr. Baulfen. 8 Muft. Bon Brof. Dr. W. Mund. W. Bilbn Baulfens. (8b. 100.) - f. auch Bolisbilbungewelen. Seutiches Ringen n. Kraft u. Schönheit. Bon Turninfte. R. Möller. (Bb. 188.) Erziehung. E. zur Arbeit. Bon Prof. Dr. Eb. Lehmann. (26. 459.) Bon 3. Tews. 2. Aufl. (Bb. 159.)

— liehe auch Grofiftabrigabagogit. Fortbildungofdulweien, Das bentiche. Bon Dir. Dr. F. Schilling. (Bb. 256.) Dir. Dr. F. Edilling. (286.256.) Brobel, Kriedrich. Bon Dr. Joh. Bru-ter. Wit 1 Tafel. (286.82.) Grokftadtpadagog. B. J. Tem 8. (Bb.827.) - fiche Erzich., Schulfampfe b. Wegenm.

professer und Leben. Bon weil. Better in bie Bischol. der Canbidrift. B. Brof. Dr. G. Schneibemühl. Mit 51 Landidritiennachbildungen. (Bb. Bl. L. Britis Leben. Bon weil. Kaftor Dr. D. Flügel. 2. Aust. Mit. Mithila Carlos. i Bilbnis Berbarts. (28b. 164.) Diffofdulmefen, Bom. Bon Reffor Dr. B. Wacnnel. (Bb. 78.) Dochiculen f. Techn. Sochichulen u. Univ. Jugendfürforge, D.offentl. & Bailenhausbir. Dr. J. Beterien. (Bb. 161, 162.) Jugendystege. Bon Fortbildungsschulleb-rer B. Biemann. (Bb. 434.) Anabenhandarbeit, Die, in der beutigen Erziehung. B. Sem.-Dir. Dr. A. Babft-Mit 21 Abb. u. Titelbild. (Bb. 140.) Lehrerbildung fiehe Bolfsichule und Bebrecbilbung ber Ber. Staaten. Leibesfibnugen fiebe abt. V.

Daddenichule, D. bobere, in Dentichland. B. Oberlehrerin M. Martin. (Bb. 65.) Jeder Band geheftet M. 1.20 Aus Natur und Geifteswelt Jeder Band gebunden M. 1.50 Religion u. Philosophie, Pädagogit u. Bildungswesen, Sprache, Citeratur, Bildende Kunst u. Musut

Mittelfdule f. Bolis- u.Miltelfch. Bon Brof. Pabagogil, Allgemeine. (29b. 33.) Th. Biegler. 4. Mufl. — Experimentelle B. mit bef. Müdficht auf die Erzich burch die Tat. Bon Dr. W. L. Lay. 2. Aufl. Mit 2 Ubb. (Bb. 224.) - f. Erzieh., Grofiftabtpad., Sandichriftenbeurteilung: Pjychol., erp., Pjych. b. Kindes, Beranlag. u. Bererb. Abt. I. Peftalozzi. Leben und Abcen. Bon Geh Reg.-Rat Brof. Dr. B. Matorp. 2. Hufl. Mit Bilbn. u. 1 Brieffaffimile. (Bb. 250.) ouifeau. Bon Brof. Dr. B. Senfel. 2. Aufl. Mit 1 Bilbnis. (Bb. 180.) Mouffeau. Soule fiche Fortbilbunge., hilfefculmef., Techn. Boch., Madd., Bollsichule, Univ. Schulhugiene. Bon Brof. Dr. L. Bur-gerftein. 3 Aufl. M. 33 Fig. (Bb. 96.) Soulfampfe ber Tems. 2. Aufi. ber Cegenwart. 2₹on (Bb. 111.) Soulmeien. Beich.d. btich.Ch. B. Meh. Ctu-Stenographtesufteme. Die bifch. St., ihre Enwick. u. i. Anwend. B. Coulehrer R.

Student, Der Leipziger, von 1409 bis 1909. Bon Dr. 28. Bruchmuller. Mit 25 Abb. (85. 273.) Studententum, Gefchichte bes beutiden Et. Bon Dr. 28. Brudmuller. (26. 477.) Tednifde Dodfdulen in Nordamerila. Bon Brof. G. Duller. Dit gabir. Ubbild., Karte und Lageplan. (285. 190.) Universität. aber Universitäten u. Uni-versitätestud. B. Prof. Dr. Th. Bieg-fer. Mit 1 Bilbn. Sumbelbis. (Bb. 411.) D. E. D. Berry. Mit 22 Abb. (Bb. 206.) Unterrichtsweien, Das deutiche, ber Begenwart. Bon Weif. Studienrat Oberrealichelbir. Dr. R. Rnabe. - fiche auch Schulwefen. (235, 299.) Bollobildungemefen. Das moderne, Bil-cher- und Lejehallen, Bollohochichulen und bermanbte Bilbungeeinrichtungen in

ben wicht. Rulturlandern. B. Giabtbibl. Dr. G. Sris. Mit 14 266. (26. 266.) Tews. 2. Aufl. (2b. 111.)

- ftehe Erzichung, Großtabtyäb.
- ftehe Grzichung, Großtabtyäb.
- ftehe Grzichung, Großtabtyäb.
- ftehe auch Unterrichtswesen. [(Bb. 85.)
- ftehe auch Unterrichtswesen. [(Bb. 85.)
- ftenographteshisene. Die desch. ihre Cunwickt. u. i. Anwend. B. Evrichter R. Beigenkunk. Der Beg zur J. Kon Dr. E. Weinrukunk. 
# III. Sprache, Literatur, Bilbende Runft und Mufit.

Architettur fiche Bautunft und Renaif- | Drama, Das. B. Dr. B. Buffe. M.3 Abb. iancearditettur. afthetif. Bon Brof Dr. R. Samann. fiche auch Boeit. [(Bd 345.) Bautunft. Deutiche B. im Mittelalter. Bon Web. Reg Rat Brof. Dr. A. Mat-thaet. 3 Aufl. Mit zahle. Abb. i. T. u. auf 2 Deppetafelu. (Bb. 8.) Deutliche V. feit dem Mittelalter bis 3. Ausg. des 18. Jahrh. Bon Geh. Meg. Rat Prof. Dr. A. Matihaei. Mit 62 Rat Prof. Dr. A. Matihaei. Mit 62 (286. 326.) Abb. und 3 Tafeln. - Deutsche B. im 19. Jahrh. Bon Geh. Reg. Rat Brof. Dr. A. Matthaci. Mit (Nb. 453.) 35 ALD. fiche auch Renaissancearchitettur. Becthoven fiele Sandn.

Bilbenden Runft, Bau und Leben der. Bon Dir. Brof Dr. Ih. Bolbehr. 2. Aufl. Mit 44 Abb. (Bb. 68.) fiche auch Baufunft, gricch. Runft. Ambreffionismus, Kunft, Minter, Da-

lerei, Stile.

Bidrufon liebe Abfen. Bud. Bie ein Buch entfteht fiehe VI. Buchgewerbe. Das B. n. b. Rultur f. IV. Deforative Runit Des Alterinms. Bon Dr. Fr. Boulfen. Mit 112 2166. (26. 454.) Deutich fiebe Bautunft, Drama, Frauen-bichtung, belbenfage, Runft, Literatur, Ly-rit, Maler, Malerei, Berfonennamen, Romantit, Gyrache, Boltelieb, Boltejage.

3 Wibe. I: Bon b. Antile 3. franz. Maffigie-mus. II: B. Berfailles bis Beimar. III: B. d. Monaut 3. Gegenw. (Bd. 287/289.) Drama, D. diffige. D. d. 19. Jahrth. In f. Entwicklingelin Exrof. Dr. G. 28 i et owe-ft. 4. Auft. M. Bildn. debbels. (Bd. 51.) liebe auch Grillvarzer, Sanbumann, Bebbel, Iblen, Lossing, Literatur, Schiller, Shaleiveare, Theater. Frangolifche Moman, Der, und bie Ro-

granzoffige nomau. Der, und ofe no-velle. Bon D. Klate. (286, 377.) Frauendichtung. Geschichte der deutschen F. seit 1800. Wit 3 Bildriffen auf 1 La-tel. Bon Dr. H. Spieres. (186, 396.) Fremdwortfunde. Bon Dr. Elife Rich (205.570.) ter. Cartentunft fiele Abt. VI.

Griechische Romodie, Die. Bon Bref. Dr. A. Korte. M. Titelb. u. 2 Taf. (Bb. 400.) Griechtige Runft. Die Blütegeit ber g. R. im Spiegel ber Relicifiarlophage. Gine Einführ. i. b. grich. Blatit. B Dr. S. Bachtler M. SIof. u. 32 Abb. (Bb. 272.) iiche auch Deforative Runft.

Griedifche Tragodie, Die, Bon Prof. Dr. 3. Geffden. Rib. 1666.) Grillparger, Krang, Der Mann u. b. Wert. B. Krof. Dr. H. Klein berg. M. Bubb. Darmonium f. Tajkeninftrum. 1(Bb. 543.) Dauptmann, Gerhart. B. Brof. Dr. E. C. L. ger-Gebing. 2. Muft. Mit 1 Bilbn. 2. verb. u. vermehrte (28b. 28G.)

Jeder Band geheftet M. 1.20 Aus Natur und Geifteswelt Jeder Band gebunden M. 1.50 Derzeichnis der bisher erschienenen Bände innerhalb der Wissenschaften alphabetisch geordnet

Mogart, Beethoven. Dr. C. Rrebs. 2. Mufl. Mit 4 Bilbn. [(Bb. 92.) Debbel, Friedrich. Bon Geh. hofrat Brof. Dr. D. Balgel. M. 1 Bilbn. (Bb. 408.) Delbenfage. Die germanifde. Bon Dr. J. 23. Bruinier. (93b. 486.) liebe auch Boltsfage. Comerifde Dichtung, Die. Bon weil. Rettor Dr. G. Hindler. (28b. 496.)
Ibsen. Björnson u. i. Beitgenossen. B. weil.
Aros. Dr. B. Kahle. 2. Auft. b. Dr. G.
Worgen stern. M. ? Bilbn. (28b. 193.)
Impressionismus. Die Mater bes J. Bon
Bros. Dr. B. Lazar, Mit 32 Abb. u.
1560. (20b. 193.) 1 farb Tafel (Bb. 395.) Instrumente f. Tosteninftrum., Orchester. Momodle fiehe Griech. Romodie. Runft. Das Befen ber beutiden R. Bon Geb. Rat Brof. Dr. S. Thobe. Mit (Bb. 585.) — Deutsche R. im tagl. Leben bis gum Schuise b. 18, Jahrh. B. Brof. Dr. B. Daen bode. Mit 63 Abb. (18b. 198.) — Die Runft bes Islams. Bon Brof. Dr. (26. 593.) B. Schubring. (Bb. 593.)
—f.a. Bautunft, Bilb., Deforat, Griech., Ditafint. R., Bompeji, Stile ; Gartenf. Abt. VI. Aunftpflege in Daus und Deimat. Bon Gupertut. R. Burtner. 2. Uufl. Mit 29 Abb. fiche auch Wohnungseinricht. Abt. VI. Runfttednit fiehe bols Abt. VI. Reffing. Bon Dr. Eh. Schrempf. einem Bilbnis. (23b. 403.) Literatur. Entwidlung ber beutiden 2. feit Goethes Tod. Bon Dr. 28. Brecht. (28b. 595.) - Literaturfundliches Borterbuch. Bon Dr. & Röhl. (Bb. 590.) Dr. 6 Röhl. Dr. D 360ft.

1. auch Sturm und Drang.
Unrit. Gefcichte d. deutsch. L. f. Claubius.

28. Dr. H. Spiero. 2 Aust. (Bb. 254.)

— siebe auch Frauenbichtung, Literatur,
Minnesang, Wolfslieb. Naler, Die altdeutigen, in Sabbeutig land, Ben h. Nem is. Mit 1 Abb. Tert und Bilberguhang. (Bb. 464 in Gubbentid. (Bb. 464.) — f a Liter, Michelangelo, Impression. Materet. Die beutiche, im 19. Jahrh. Bon Brof. Dr. R. Hamann. 2 Bänbe Tert. Brof. Dr. R. Samann. 2 Banbe Tert, 2 Banbe mit 57 gangfeitigen und 200 halbseitigen Alds., auch in 1 Halberga-mentdb. 3u M. 7.—. (Bb. 448—451.) — Riederländische M. im 17. Jahrh. Bon Brof. Dr. H. Janken. Mit 37 Albb. — liebe auch Membrandt. ((Bb. 378.) Mächen f. Bollsmärchen. Didelangelo. Bon Brof. Dr. G. Silbebranbt. Mit 44 Abb. (Bb. 892.) Minnefang. Bon Dr. J. 28. Bruinier. Mogart fiehe Sanbn. [(Bb. 404.) Mufit. Die Grundlagen b. Tonfunft. Berfuch einer genet. Darftell. b. allg. Musit-lehre. B. Brof. Dr. Hietsch. (Bb 178.)

Bon Brof. Mufifalifae Rompofitionsformen. S. G. Rallenberg. Bb.I: Die elementaren Tonverbindungen als Grund-lage ber Harmonielehre. Bb. II: Kon-trapuntiti u. Hormenl. (Bb. 412, 413.) — Geichlate ber Winfit. Bon Dr. L. (236 438) Einftein. - Beifpiele gur atteren Mufitgefcichte. Bon Dr. U. Ginftein. (Bb. 439.) Musital. Romantif. Die Blütezeit d. m. K. in Deutschland, Bon Dr. E. Fire L. Mit 1 Cilhovette. (Bb. 239.) Mit 1 Gilhouette. f a Sandn, Mogart, Beethoven, Oper, Orchester, Tasteninstrumente, Wagner. Wythologie, Germanische. Lou Krof. Dr J. v. Regelein. 2. Auft. (Bb. 95.) (8b. 95.) mieber auch Bolfsfage, Deutsche. Rieberlandifche Malerei f. Malerei. Rieberländinge Wateret 1. Waterer.
Rovelle siche Koman.
Oper, Die moderne. Vom Tobe Wagners
bis zum Weltkrieg (1853—1914). Von
Dr. E. Jifel. Mit 3 Bildn. (Bb. 495.)
— liebe auch Hahden. Wagner.
Orheiter. D. Inftrumente d. D. B. Brof.
Dr. Fr. Boldach. W.60 Abb. (Bb. 384.)
— Das moderne Orcheiter in seiner Entwidlung. Bon Brof. Dr. Fr. Boldach.
Mit Bartiturbeisde. u. 3 Zas. (Bb. 308.)
Craef itebe Tosseninstrumente. Orael fiebe Tafteninftrumente. Oftafint. Runft u. ihr Ginfluft a. Guropa. B. Dir Brof Dr. R. Graul. 49916b. (Bd. 87.) Bertonennamen, D. beutich. B. Beh. Schr-bienrat A. Babnifch. 2. M. (Bb. 296.) Bertpeftive, Grundgige ber B. nebft Un-menbungen. Bon Erof. Dr. R. Doe blemann. W. 91 Fig. u. 11 Abb. (18b. 510.) Phonetit. Einfahr. in d. Bh. Wie wir (prechen. Bon Dr. E. Richter. Wit 20 Abb. Bhotographie, Die fünftierifde. Bon Dr. B. Barft at. Mit 12 Taf. (Bb. 410.) — f. guch Photographie Abt. VI. Plafti f. Gricch. Runft, Michelangelo. Poctif. Bon Dr. R. Müller-Freien. fels. (Bb. 460.) ompejt. Eine bellenist. Stadt in Ita-ifen. Bon Prof. Dr. Fr. v. Dubn. 2. Aufl. M. 62 Abb. (Bb. 272.) Pompeji. (28b. 272.) Projettionslehre. Bon Beichenfehrer & Schubeisty. M. Ubb. (286.564.) (XBb. 564.) Rembrandt. Bon Brof. Dr. B. Ccub ... Renaissancearchitettur in Stalten. Bon Dr. B. Frantt. 2 Bbe. I. M. 12 Taf. u. 27 Tertabb. II. M. Ubb. (Bb. 881/382.) Mhetorif. Bon Lettor Brof. Dr. G. Gcig-ler. 2 Bbe. I. Nichtlinien für die Kunft bes Sprechens. 2. Aufl. II. Ampetsungen gur Runft ber Rede. (8b. 455/456., - fiebe auch Sprache; Stimme Ubt. V. Roman. Der frangolifche Roman und Die Rovelle. Bon O. Flate. (Bb. 377.) Romantit, Deutiche. Gine Stige. B. Geh. hofrat Brof. Dr. D. Balgel. 2. u. 3.

(Bb. 232.)

umgearb. Luft.

Jeder Band geheftet M. 1.20 Aus Matur und Geifteswelt Jeder Band gebunden M. 1.50 Sprache, Literatur, Bildende Kunft und Mufit, Gefdichte, Kulturgefdichte und Geographie

Sage fiehe Belbenfage, Bollejage, Mythol. Echiller. Bon Broj. Dr. Th. Liegler. Mit 1 Bilbn. 3. Aufl. 13.—18. T. (Bb. 74.) Schillers Dramen. Bon Brogumnafialbirelior & beufermann. (Bb. 493.) Shalespeare und seine Beit. Von Prof Dr. E.Sieper, M.3 Abb. 2.Aust. (Bb. 185.) Sprache, Die Daupttuben bes menichlich.
Sprachbaus. Bon weil, Brof. Dr. F. R.
Find.
Die beutiche Sprache von heute. Bon
Dr. B. Filder. Grembmortfunde. Bon Dr. Elise (8b. 570.) Richter. fiebe auch Phonetit, Mhetorit; ebeufo Sprache u. Stimme Abt. V. prachitamme des Erdfreifes. Bon weil. Brof. Dr. F. R. Find. 2.Mufl. (Eb.267.) Sprachftamme des Erbfreifes. Sprachwiffenicaft. Bon Brof. Dr. Rr. (28b. 472.) Sanbfelb-Jenfen. Stile, Die Entwidlungsgeich. b. St. in der ding Must. Römanter u. Ober. Stile, Die Entwidlungsgeich. b. St. in der die Sterevolle f. Literaturkindliches W. bild. Kunft. B. Dr. G. C. Beidenkunkt. Der Weg auf B. Bon Dr. ner. 2 Be. I; B. Altertum bis zur G. W. Steber. M. 82 Hol.u. I Taf (Bb. 430.) G. W. Steber. M. B. Or. H. Steber. M. B. Dr. H. Diez. (Bb. 328.) Beitungswesen. B. Dr. H. Diez. (Bb. 328.)

Sturm und Drang, Bon Brof. Dr. R. (98b. 589) Unger. Tafteninftrumente. Ravier, Orgel, Sar-monium, B. Brof. Dr. D. B ie. (Bb. 325.) Theater, Das. Schauspielhaus u. -tunit v. griech, Aliert. dis auf d. Gegeniv. B. Prof. Dr. C dr. R. ach de. 2. U. 18 Ubb. (Bd 230.) Tontunit siehe Musik. Tragodie f. Griech. Tragodie. Urheberrecht siehe Abt. VI. Bolfolied, Das beutige. Aber Welen und Berben b. beutichen Bolfsgefanges. Bon Dr. 3. B. Bruinier. 6. Aufl. (Bb. 7.) Bollemarchen, Das beutiche B. Bon Pfar-rer R. Cvieß. (Bb. 587.) Bottsmurgen, Das beurige B. Won Igat-rer K. Spieß. (Bb. 587.) Bollsiage, Die deutsche. Abersicht darzest. v. Dr. D. Bödel. 2. Aust. (Bb. 262.) itehe auch helbensage, Mythologie. Bagner. Das Kunstwert Kichard Wagners, Bon Dr. C. Istel Mit Bildn. (Bb. 330.) itehe auch Muik. Komantik u. Over.

#### IV. Geschichte, Rulturgeschichte und Geographie.

Afrika. B. Brof. Dr. K. Dove. (Bb. 505.) Brandenburg.-preuß. Gefc. Bon Archivalpen, Die. Bon H. Reishauer. Mit 26 Abb. u. 2 Karten. (Bb. 276.) b. ersten Anfängen b. 3. Tobe Konip Fr. Altertum, Das, im Leben der Gegenwart. Wilhelms L. 1740. II. B. der Regier. Altertum, Das, im Leven der vegenwart. B. Brod.-Schult u. Geb. Reg.-Rat Prof. Dr. B. Cauer. 2. U. (Bb. 356.) Mrerita. Geich. b. Berein. Staaten u. B. B. Brof. Dr. E. Daenell. 2 U. (Bb. 147.) Emeritaner, Die. B. R. M. Butter. Dich. D. Brof. Dr. Takaows fl. (Bb. 319.) — [Rolfsichule u. Lebrerbild.: Rechniche Bochichulen, Univeri Ameritas Mbt. II. Antife Birtichafisgeicichte. Bon Dr. O. (Bb. 258.) Reurath. Antiles Leben nach ben aguptifden Papuri. Bon Gel. Boftrat Brof. Dr. Gr. Brei-Bon Gen. Bontun fig te. Mit 1 Tafel. (Bb. 565.) Arbeiterbewegung f. Soziafe Bewegungen. Auftralien und Neufeeland. Land. Leute und Birtichaft. Bon Prof. Dr. R. (95 366.) Chadner Mit 23 Mbb. Sadynert. Mit 23 2005. (200. 366.) Babylonische Austur. Die, t. Berbreit. u. t. Nachwirtungen auf d. Gegento. B. Prof. Dr. F. C. Le h mann - Haupt. (206. 579.) Baltisch. Browingen. B. Dr. K. Torn in S. 2. Aust. M. 8 Abb. u. 2 Kortenit. (28d. 542.) Bauernhaus. Rulturgefdichte bes beutiden 2). Von Baurat Dr.-Ing. Chr. Rand. 2. Aufl. Wit 70 Abb. (Bb. 121.) Bauernstand. Gesch. b. bisch. B. B. Brof. Dr. h. Gerbes. M. 21 2166. (Bb. 320.) Belgien. Bon Dr. B. Dgwalb. 2. berbeff. Aufl. DR. 5 Rart. (Bb. 501.) Bismard und feine Beit. Bon Brolessor Dr. B. Balentin. Mit einem Bilbn. Bismards. 13.—15. Taus. (Bb. 300.) (Bb. 500.)

Frbr. d. Gr. b. zum Ausbruch bes Welt-frieges. (Bb 440/111) Buchgewerbe. Das B. und Die Rultur. (286 (82.) Mit 1 Abb. fiebe auch Schrift- und Buchwefen: ebenfo Bie ein Buch entiteht in Abt. VI. Bulgarien. Bon Otto Müller-Neuborf. (9b. 597.) Burger im Mittelalter f. Stabte. Byzant. Charafterfovfe. B. Brivatboz. Dr. R. Dieterich. Mit 2 Bilbn. (Bb. 244) Calvin. Johann. Bon Pfarrer Dr. G Co-beur. Mit 1 Bilbnis. (Bb 247.) China. B. Brof. Dr. A. Conrabh. (Bb 557.) Christentum u. Beltgeschichte feit ber Reformation. Bon Brof. D. Dr. R. Sell. 2 Bbe. (Bb. 297/298.) Deutich fiche Bauernhaus, Bauernftanb, Dorf, Geste, Frauenleben, Geschichte, Hanbel, Sandwert, Jahresselle, Reich, Staat, Städte, Verfassung, Verfassunger., Bolfestämme, -trachten, Wirtschaftel.ufm. Deutschtum im Augland, Das, Bon Brof Dr. R. Soeniger. Ub. 402.) orf. Das beutiche. Bon R. Mielfe. 2. Aufl. Mit 51 Abb. (28d. 192.) Giggeit. Die, und der borgeich chtliche Menic. Bon Brof. Dr. G. Stein-mann. 2 Unfl. D. 24 21bb. (Bb. 302.) England. Bon Brof. Dr. 28. Dibeline 2 Bbe. (20d 446/417.)

Jeber Band geheftet M. 1.20 Aus Natur und Gelfteswelt Jeber Band gebunden Di. 1.50 Derzeichnis ber bisher ericienenen Bande innerhalb der Wiffenfcaften alphabetifc geordnet

England u. Deutschland i. ihr. Beziehun-gen v. Mittelatter b. z. Gegenw. B. Prof. Dr. B. Langen bed. (Bb. 543.) Guglande Beltmacht in ihrer Entmidfung vom 17. Jahrhundert bis anf un-fere Ange. B. Brof. Dr. W. Langen-bed. 2. Aufl. Mit 8 Bildn. (Bb. 174.) Entdedungen, Das Beitalter ber E. Bon Brof. Dr. S. Guntber, B. Aufl. Mit 1 Beitfarte. (23b, 26.) Erde fiehe Menfc u. E. Erdfunde f. Birtid. Erdl. Geogr. [(20.571.) Europäliche Borgeschichte. B.S. Schmidt. Banillenfortchung. Bon Dr. E. Devertent. M. 7 Abb. u. 2 Taf. (Bb.350.) Refte, Dentide, u. Bolfebrauche. B. Briv.-Dog. Dr.C. Febrie. D. 30 Abb. (Bb. 518.) Branfreid f Koninet , Mavol. I., Revolut. Grauenbewegung, Die moderne. Gin geichichtlicher überblich. Bon Dr. R. Goirmacher. 2. Mufl. (žib. 67.) Branenleben, Deutig, t. Mandel d. Jahr-hunderte. Bon Geh. Schulrat Dr. Cb. Otto (Bb. 45.) Friedrich b. Gr. B. Brof. Dr. Th. Bit-terauf. 2. A. M. 2 Bilb. (2b. 246.) Gartenfunft. Gefcichte b. G. B. Baurat Dr.-Ing. Chr. Rand. Mit 41 Ubb. German. Deibenfage f. Gelbenf. [(Bb. 274.) Germanische Auftur in der Urzeit. Bon Brof. Dr. G. Steinhausen. 3. Aufl. Mit 14 Abb. 75.) Geididte. Deutide G. im 19. Sabrbun-Dert bis gur Beichseinheit. Cfiggen gur Entwidlungggeschichte ber beutschen Ein-Bot Kroft aufgeschichte der deutscheiten Ein Kroft Dr. K. Schwemer. B. Bbe. I: Restauration u. Revolution. B Kust. (Bb. 37.) II: Die Reattion u. bie neue Kra. 2. Auft. (Bb. 101.) III: B. Bund z Reich. 2. Auft. (Bb. 102.)
— der Römer s. Römer. Griechentum. Das G. in seiner geschicht-lichen Entwicklung. Lon Bros. Dr. R. v. Scala. Mit 46 Abb. (Bb. 471.) Griechiche Statte. Aufturbilder aus gr. Gt. Bon Deerfebrer Dr. E. Bie barth. 2. A. B. 23 Ubb. n. 2 Safein. (Bb. 131.) Danbel Geichichte b. Belthaubels B. Prof. Dr. M (G. Schmibt. 3. Auft. (Bb. 118.)
— Gefchichte des beutschen handels. Bon Brof Dr B. Langenbed. (Bb. 237) Dandwerf, Das deutsche, in seiner fultur-geschichtl. Entwickl. B. Sch. Schulrat for E. Otto. 4. M. 27A166 (1816. 14.) — siehe auch Beforative Kunst Lib. 11. Daus, Runftpflege in Daus u. Delmat. B. Cuperintenbent R. Burtner 2 Mufl. (8b. 77.) Mit 29 2166. - fiehe auch Bauernnaus, wit. VI. nungseinrichtung, Wohnhaus Abt. VI. - fiebe auch Bauernhaus, Dorf: 2806-Delbenfage. Die germanifche, Bon Dr. DB. Bruinier. (286 48 (Hb 486.) Dellenift.-rom. Religionsgeichichte f. Pibt. I. Solland fiche Städtebilder, hiftorifche. De R Rathgen 2. Huft. (26.72.)

Befulten, Die, Gine hiftor Gliage. BonBrot Dr. & Boehmer. 3. Auft. (Bb. 49.) (98b. 49.) Andogermanenfrage. 23. Dir. Dr. 36 (285.594) Maahd. Internationale Leben. Das, ber Gegenie. Bon A. S. Fried. M. 1 Tal. (20. 226.) Blam. Der. Bon Brof. Dr. Sorovik. (8b. 506.) f. a. Religion i. Orient Abt. I: Runft bes Islams Pibt. III Boland, b. Land u. b. Boll. B. Brof. Dr. B. herrmann. M. 921bb. (35b 46f.) Raifertum und Bapfitum. Bon Brof. Dr. Al. Sofmeister. Ralender siehe Abt. V. (86.576.) Rartentunde (unter bef. Berücklichtigung topographischer Karten). Bon Finangrat Dr.-Jug. A. Egerer. W. Abb. (Bb. 560.) Rirme f. Stant u. R. Rolonialgeicichte, Allgemeine. Bon Brof. Dr. F. Reutgen. 2 Bbe. (Bb.545/546.) Ronigetum, Grangofiides. Bon Brof Dr. (286, 574.) R. Schmemer Rrieg, Der, im Reitalter des Bertehrs und der Technik. Bon Major K Meher. M. 3 Ubb. u. 2 Taf. (Bb. 271.) Rufturgeschichte d. Krieges. Kon Prof. Dr. K. Weule, Geb. Hofrat Erof. Dr. E. Bethe, Brof. Dr. B. Schmeid-ler, Prof. Dr. A. Voren, Prof. Dr. B. Serre.
— Der Preißiglabrige Arieg. Brib Enbres. (86.561.) Bon Dr. (99b, 577.) Bom Kriegsmefen im 19. 3ahrhundert. Bon Major D. v. Gothen. Mit 9 Aber-(296.59.) fichtsfarten. Rrieg und Sieg. Gine furge Darftellung mob. Kriegstunft. Bon Rail. Ottom. Major a. D. F. C. Enbres. (Øb. 519.) Rriegeldiff, Das. Seine Entstehung und Berwendung. Bon Geh. Maring-Baurat E. Rrieger. Mit 60 2166. (Bb. 389.) Rulturgefdichte b. Rrirges f. Rrieg. Luther. Martin L. u. d.btiche. Reformation. Bon Brof. Dr. 28. Robler. IR 1 Bilbu. (Bo. 515.) Luthers. f. auch Bon &. ju Bismard: ferner (085. 572.) Quiber Plbt. I. Marr. Bon Brof. Dr. R. Bilbranbt. Menich u. Grbe. Gfiggen b. ben Wechfelbezichungen zw. beiben. B. weil. Geh. Rot Brof. Dr. A. Kirch 60ff. 4. Aufl.

f.a. Eiszeit: Menfch Abt.V. ((Bb. 31.) Mittelaterliche Kulturibeale. Bon Brof Dr. B. Bebel. 2 Bbe. I: Selbenteben. II: Ritterromantif. (Bb. 292, 293.) (9b. 292, 293.) - f. auch Stabte u. Burger i. Dt. Moltle, B. Kaiferl. Ottoman. Majer a. D. F. C. Enbres. Mit 1 Bilbn. (26. 415.) Münge, Die, als biftor. Benfmal fowie i. Redeut. im Rechts u. Wirtschaftleben. Bon Brof. Dr. A. Lusch in v. Eben-greuth. M. 63 Alb. (Ab. 91.) - f. a. Finanswiff.; Gelbwefen Ubt. VI.

Mutemifde Rultur, Die, Bon Brof. Dr. ff. C. Lehmann-Saupt. (88b. 58 f.) O. Regmann-Haupt. (280.581.) Muthelogie f. Mdt. I. Rapeleon I. Bon Brof. Dr. Th. Bitter-auf. 3. Aufl. Mit 1. Bildn. (28d. 195.) Rattenalbemutifetn flebe Bolf. Raturvölfer, Die geiftige Knitur der R. B. Brof. Dr. R. Th. Breu f. M. 9 Albb. — f. a. Bötferfunde, allg. ((28d. 452.) Reufeeland f. Auftralien. Drient, Der. Gine Länderlunde. Bon E. Ban se. 3 Bbe. I: Die Atlaständer. Macotto, Algerien, Tunesten. Wit 15 Abb, 10 Kartenstigsen, 3 Diagr. und 1 Tafel. (Bb. 277.) II: Der arabliche Orient. Mit 29 Abb. und 7 Diagramm. Ortent. Mit 29 Abb. und I Otagramm.
(Bb. 278.) III: Der arische Orient. Mit
34 Abb., 3 Karten u. 2 Diagr. (Bb. 279.)
— I auch Balästina, Kartet.
Oftererich. Geschichte der answärtigen Votitt d. im 19. Indreh. Bon M. Charmas. 2 Abe. I. Bis zum Sturze Metteruchs. (Bd. 374.) II. Kon der Mevolut.
Le America. (1446 ist 108.) (Wh. 275.) b & Annexion (1848 bie 1908). (Bb.375.) - Offerreichs innere Geichichte v. 1848 bis 1907, B. R. Charmab. 2 Bbe. 2. Aufl. Bb.I. D Borberrich b. Deutschen. Bb.II: Der Rampf b. Rationen. (Bb. 242, 248.)

— Ofterr.-Ungarn. 2 Bbe. Bb. I. Lanb. Dieter-singarn. 2 BDe. BB. 1. Land, Beddiferung, wirtschaft. Kerhälnisse, materielse Kultur. Bon Krof. Dr. F. Oelberich. Bb. II. Gelchichte, Staatsberfossung, gesitige Kultur. Kezishungen au and. Ländern, insbesond. Deutschlung. B. Krof. Dr. D. Weber. (B). 551/552.) Dimarf f. Cht. VI. Dittegebiet, Das. B. Arof. Dr. G. Braun. W. 1978 (1976) 11. Michel Control (B). 247. M 21 Abb. u. 1 mebrf Rarte. (Bb. 367. Reflechen (Bb. 62).

Roldfing und feine Erschichte, Bon weit. Brof. Dr. H. Brb. von Soben. B. Aust. Wit 2 Karten, 1 Blan u. 6 Anf. (Bb. 6.).

Bon Chunn.-Dierl. Dr. B. Thomsenden. Bon Chunn.-Dierl. Dr. B. Thomsenden. (Bb. 6.). Bapftium J. Rallertum. Bappri f. Wittes Leben. Bolarforidung Geldidite ber Entbedungs-reffen sum Rorb- u. Gubbol b. b. diteit. resten zum Nord- u. Sübvol v. b. Altest.
Belten bis zur Gegenw. B. Brof. Dr. R.
Hassette. B. Auf. M. 6 Kart. (Bb. 38.)
Bolen. Mit einem geschichtl. Aberblid siber d. b. polnisch-ruthenische Frage. B. Brof. Dr. R. R. Rainbl. M. 6 Karten. (Bb. 547.)
Bolist. B. Dr. A. Grabowist. (Bb. 547.)
- Umrisse ber Westpolitist. B. Brof. Dr. J. Hartise Geographie. Bon Dr. C. Ghone. Mit 7 Kart. (Bb. \$53.)
Golittise Geographie. Bon Dr. C. Golittise Geographie. Bon west. Brof. Dr. B. Th. b. Seigel. B. Unst. (Bb. 159.) Bompeji, eine helleniftifche Gtabt in 3talien, Bon Brof. Dr. Fr. v. Dubn. 2 Aufl. Mit 62 Abb. (Bb. 114.)

Breukifde Geididte f. Branbenb.-br. G. Realtion und neue ara f. Gefch., beutfche. Reformation f. Calvin, Luther, Reid. Das beutide R. von 1871 bis gum Beltfrieg. Bon Archivaffiftent Dr. Fr. (Bb. 575.) Hrael Religion f. Abt. I. Reftauration und Revolution fiebe Gechichte, beutsche. Revolution, Die Franzof, B. Brof. Dr. Th. Bitterauf. W. 8 Bilb. (Bb. 346.) (28b. 346.) — R. 1848, 6 Vorträge, Bon Brof. Dr. D. Beber, 2. Aufl. (Bb. 53.) (Bb. 53.) Rom. Das atte Rom. Bon Geb. Reg.-Rat Brof. Dr. O. Richter. Mit Bilberan-hang u. 4 Klänen. (Bb. 386.) (Bb. 386.) - Coziale Rampfe I. alt. Rom. B. Bribat-bozent Dr. B. Bloch. 3. Aufl. (Bb. 22.) - Roms Rampf um die Beltherricaft. B. Brof. Dr. J. Aromaner. (Bb. 868.) Romer. Geschichte der R. Bon Brof. Dr. R. v. Scala. (Bb. 578.) — liebe auch Sellenift.-röm. Religionsge-fchichte Abt. I; Pompeji Abt. U. Rukland. 2 Bbe. I: Wirtichaftl. Rullur. Bon Snnditus Dr. Ballroth. II: Geiftige Rultur. (Bb. 562, 563.) Schrift- und Buchweien in alter und neuer Beit. Bon Brof. Dr. D. Beife. 3. Aufl. Mit 37 Ulbb. (Bb. 4.) 1.a.Budgewerbe ; Bie e. B.entftebt Abt. VI. Schweis, Die. Land, Boll, Staat u. Witt-ichaft. Bon Reg. u. Stänberat Dr. O. Wettkein. Mit I Karte. (Bb. 482.) Seetrieg f. Kriegsichiff.
Soziale Bewegungen und Theorien bis zur modernen arbeiterbewegung. Bon G. Maier. 4. Aufl. (Bb. 2.)
— s. a. Warz, Kom; Sozialism. Abt. V. Staal. St. 11. Kriede in ihr. gegens. Berbältnis seit b. Resormation. B. Ksarrer Dr. phil. U. Ksann kuche. (Bb. 485.)
— Der beutische St. Bon Ged. Justigaa. Brof. Dr. H. b. Lifat. (Bb. 600.)
Städte, Die. Geogr. betrachtet. B. Brof. Dr. & Sasser. betrachtet. B. Scot. Dr. & Sasser. Lydb. (Bb. 163.) Ceetrieg f. Kriegsichiff. tabte, Die. Geogr. betrachtet. B. Brof. Dr. R. 6 affert. M. 21 Mbb. (Bd. 163.) Dr. K. Daffert. M. 21 Lib. (Bb. 163.)

— Diide. Stadte u. Bürger i. Mittelalter. B. Prof. Dr. B. De il. 3. Aufl. Mitzahl. Abb. u. 1 Dopreltofel. (Bb. 43.)

— Dikorifche Städterblider aus Dolland und Riederdeutschland. B. Reg.-Baum. a. D. A. Erbe. M. 59 Lib. (Bb. 117.)

— f. a. Criech. Grädte, Vomeiji, Kom. Student. Der Leipziger. Von 1409 bis 1909. Bon Dr. W. Bruch müller. Mit 25 Libb. Studententum. Gefcichte b. beutsche St. Bon Dr. B. Bruch muller. (3b. 477.) Kurtet, Die. B. Rep.-Rat B. R. Graufe. Mit 2 farten (8b. 469.) Ungarn fiche Ofterreich. Berfaisung. Erundzüge der B. des Deut-ichen Reiches, Bon Geheimtat Brof. Dr. E. Löning. 4. Auft. (Bb. 34.) Jeder Band gehestet M. 1.20 Aus Natur und Geisteswelt Jeder Band gebunden M. 1.50 Derzeichnis der bisher ericienenen Bande innerhalb der Wiffenfchaften alphabetifch geordnet

Berfaliungerecht, Deutides, in terfalfungsrecht, Deutsches, in geschicht-licher Entwidlung, Bon Brof. Dr. Cb. Subrich. 2. Mull. (Bb. 80.) Boll. Bom beutiden B. gum bt. Staat. Eine Gelch. b. bt. Nationalbewuhlleins. B. Brof. Dr. B. Joach in fen. (Bb.5) [1.) Böllerfunde, Allgemeine. I: Das Seuer, ber Nahrungserwerb, Wohnung, Schmud ber Rahrungserwerd, Wohnung, Schmun und Kleidung. Bon Dr. A. heil-born. M. 54 Abb. (Bd. 487.) II: Waf-fen und Wertzeuge, die Industrie, Han-bei und Gelh, die Berfehrsmittel. Bon Dr. A. heil born. Mit 51 Abfild. (Bd. 488.) III: Die geistige Kultur der Katurvöller. Bon Brof. Dr. K. Th. Breug. Mit 9 Abbilbungen. (Bb. 452.) Breng. Mit Stobiolongen. (60. 40.) Bollstädinge, deutsche, liefe Kefte. Bollsfämme, Die deutschen, und Landsichaften. Bon Brof. Dr. D. Weise. 4. Aufl. Mit 29 Abb. (180. 16.) Bollstrachten, Deutsche. Bon Pfarrer R. Spieß. Mit 11 Abb. (180. 342.)

Bom Bund gum Reich fiebe Geschichte. Bon Jena bis jum Biener Rongreg. Bon Brof. Dr. G. Roloff. (Bb. 465.) Bon Luther zu Biemard. 12 Charatter-bilb. a. beutscher Gesch. B. Brof. Dr. D. 12 Charatter-Beber. 2 Bde. 2. Mufl. (Bb. 123/124.)

Beltgeschichte f. Christentum.

Welthandel f. Sandel.

Beltpolitit f. Bolitit.

Birticatilice Erblunde, Bon weil. Brof. Dr. Chr. Gruber. 2. Aust. Bearb. von Brof. Dr. R. Dove. (Bb. 122.) (8b. 122.) Birticafteleben, Deutides. Muf geogr. Grundlage geschilbert. Von weil. Prof. Dr. Chr. Gruber. 8. Aust. Neubearb. bon Dr. 6. Reinlein. (23b. 42.) - f. auch Abt. VI.

Birticaftegeicidte, Antile. Bon Dr. D. neurath. (**25**b. 258.) - f. a. Untites Leben n. b. agypt. Papyri.

### V. Mathematit, Raturmiffenschaften und Medizin.

Aberglaube, Der, in der Medizin u. f. Ge-fahr f. Gefundh. u. Leben. B. Brof. Dr. D. v. Hansemann. 2. Auft. (186. 83.) Abftammungs- und Bererbungslehre, Gr-perimentelle. Bon Brof. Dr. G. Lebmann. Dit 26 Ubb. (23b. 379.) nt ann. 20tt 20 200. (200.369.) Bhitammungslehre u.Darwinismus. B. Br. Dr. R. Seile. 4. A. M. 37 Hig. (200.39.) Howchiftdite b. Körpers, Die. Einführ. D. Immunitätslehre. B. Evof. Dr. med. D. Rammerex. M.52 Ubb. (200.479.) Algebra fiebe Arithmetit. Mifoholismus, Der. Bon Dr. G. B. Gru-ber. Mit 7 2166. (Bb. 103.) Seine Wirtungen n. f. Befampf. Sreg. Rentralverb. a. Befampf. b. Alfohov. Bentralberb. 3. Befambf. b. Alfoho-lismus in Berlin. III. Teil. (Bb. 145.) I. u. II. Teil f. Alfoholismus b. Gruber. anatomie b. Menicen, Die. V. Prof. Dr. R. b. Barbeleben. 6 Bbe. Jeber Bb. mit sahlt. Abb. (Bb. 418, 428.) I. Bellen- und Gewebelehre. Entwidlungegeichichte. Der körver als Ganzes. 2. Auft. II. Das Stelett. 2. Auft. III. Das Mus-tel- u. Gefähichtem. 2. Auft. IV. Die Eingeweibe (Darms, Aunt. 12 Die Elifsgeweibe (Darms, Mimungs, Harn und Geschlechtsorgane). 2. Auft. V. Kervenliftem und Sinnesorgane. VI. Statif u. Wechanif d. menicht. Körpers.

— siehe auch Wirbeltiere.

Aquarium, Das. Bon E. B. Schmibt. Wit 15 Fig. (Bb. 335.) Arbeitsteiftungen bes Menichen, Die. Gin-führ. in b. Arbeitsphyliologie. B. Brot. Dr. Boruttau. M.14 Kig. (B. 5.39.)

— Brufswahl. Begobung u. beiteleifung in i. gegen!. Beziehg. B. B. J.
Ruttmann. Mit 7 Ubb. (B. 5.22.)

Trithmetif und Algebra zum Selbstunterricht. Bon Brof. B. Trans. 2 Bande.

I. Teil: Die Rechnungsarten. Gleichun-

gen 1. Grabes mit einer und mehreren Unbefannten. Gleichjungen 2. Grabes. 4. Aufl. 16.—22. Tauf. Mit 9 Sig. II. Teil: Gleichungen. Arithmet. u. gev-Metr. Beih. Binjedinds. u. Kentenrechn. Kompl. Zahlen. Binomisch. Lehrfat. 3.U. Wit 21 Fig. (Bb. 120, 205.)

Mit 21 gig. Arancimittel und Genugmittel. Bon Brof. Dr. O. Schmiedeberg. (Bb. 863.) Arat, Der. Geine Stellung und Aufgaben im Rulturleben ber Wegenm. Bon Dr. (265.) med. M. Fürst.

Aftronomie. Brobleme b. mod. M. B. Brof. Dr.G. Dppenbeim. 11 8ta. (8b.355.) — Die A. in ihrer Bedeutung für das praktische Leben. Bon Brof. Dr. A. Marcuse. Mit 26 Albb. (Bb. 878.) Borterbud ber Aftronomie und mathe-

matifden Geographie einichl. ber nautifchen und geronautifchen Navigation. Bon Brof. Dr. M. Marcufe. (8b. 425.) fiehe auch Weltall, Weltbild, Conne,

Mond, Planeten. Atome, Molefüle - A. — Weltather. B. Brof. Dr. G. M i e. 3. Uft. 27 Sig. (Bb. 58.) Auge des Menicen, Das, und seine Ge-fundheitspflege. Bon Brof. Dr. G. Abelsborff. Wit 15 Abb. (Bb. 149.)

Muge, Das, und die Brille. Bon Dr. M. b. Robr. Mit 84 Ubb. und 1 Licht-Bb. 372.) brudtafel.

Balterien, Die, im Preislauf bes Stoffes in ber Ratur und im haushalt bes Menichen. Bon Brof. Dr. G. Gutgeit. 2. Mufl. Dit Mbb. (2166. 283.)

Balterien. Die trantbeiterregenden Bon Brivatbogent Dr. DR. Loeblein. **B3 Abb.** (236, 307.) f. a. Abwehrtrafte, Deginfettion, Bilge,

Schablinge.

Ban u. Tätigleit b. menicht. Rörpers. Ginf. | Gispeit, i.b. Phyliol.b. M. B. Brof. Dr. B. 6 o d 1. 4. Aufl. 14.—20 C. R. 34 Abb. (Bb. 82.) Begabung f. Berufsmahl. Befruchtungeborgang, Der, fein Befen und f. Bebeutung. B. Dr. C. Leichmann. f. Bedeutung. B. Dr. E. Teichmann. 2. Aufl. M.S. Abb.u. 4 Doppeltaf. (180. 70.) Berufemahl, Begabung u. Arbeiteleiftuns in thren gegenseitigen Beziehungen B. 28.3. Ruttmann. D. 7 Ubb. (Bb. 522.) Bewegungslehre f. Mechan., Aufg. a. b. M. I. Blodemie. Einführung in die B. Bon Brof. Dr. W. Löb. Mit 12 Fig. (Bb. 352.) Biologie. Allgemeine. Einführ. i. b. Haupt-brobleme d. organ. Natur. B. Prof. Dr. H. Miebe. 2. N. 52 Fig. (Bb. 136.) — Experimentelle. Bon Dr. C. The fing. Mit 2016. 2 Bbs. I. Geregin Lelliers. Dit Wibb. 2 Bbe. I: Experim. Bellforichung. II: Regeneration, Transplantat. und verwandte Gebiete. (Bd. 836, 837.) — siehe a. Abstammungsiehre, Befruchtungeborgang Fortpflangung, Lebeweien, Organismen, Menich und Lier, Urtiere. Biumen. Unfere Bl. und Pflanzen im Garten. Bon Brof. Dr. U. Dammer. Mit 69 216b. (Bb. 360.) Mit 69 966. (Bb. 360.)

- Unf. Bl. u. Pflanzen i. Zimmer. B. Brof.
Dr. U. Dammer. 66 Ubb. (Bb. 859.) ftebe auch Garten. — jtebe auch Garten. Bint und Blut und ibre Erfrankungen. Bon Brof Dr. H. Kofin. Mit 18 Abb. (Bb. 312.) Botanif, B. b. prattijden Lebens. B. Prod. Dr. F. Giebe Blumen, Kulturpflanzen, Lebenschen, Pflanzen, Bick, Echablinge, Waldt. Rolonialbotanit, Tabat Abt VI. Brille. Das Auge und die Br. Bon Dr. M. p. Robr. Mit 84 Ubb. und 1 Lichtbrudtafet.
Chemie. Einführung in die allg. Ch. B. Dr. Dr. B. Dr. Dr. B. Dr. Dr. B. Dr. Dr. B. B. Dr. Dr. B. B. Dr. Dr. B. B. Dr. B. Dr. B. Dr. B. B. Dr. B. B. Dr. B. Dr brudtafel. Chirurgie, Die, unferer Beit. Bon Brof. Dr. J. Gegler. Dit 52 Ubb. (Bb. 339.) Darwinismus. Abstammungslehre und D Bon Brof. Dr. R. Seffe. 4. Aufl. Mit 27 Fig. (186 39.) Desinfeltion. Sterilifation und Ronfervierung. Bon Beg. 11. Meb.-Mat Dr. D. Solbrig. M. 20 Ubb. 1. X. (Bb. 401.) Differential. U. Integralrechnung. Bon Dr. M. Lindow. M. 42 Hg. (Bb. 887.) Dunamit f. Mechanit. Lufg. a. b. techn. M. 2. Bb., ebenio Thermobingmit.

Siszels. Dir, und ber vorgeschickliche Benid. Bon Brof. Dr. G. Stein-mann. 2 fulft. Wit 24 Ubb. (Bb. 302.) Clettrochemie. Bon Brof. Dr. R. Arnbt. Mit 38 2166. (99b. 234.) Steffrotechnit, Grundlagen ber E. Bon Dr. A. Rott 6. Mit 72 Ubb. (Bb. 391.) Energie. D. Leftre v. d. E. M. meil. Oberlehr. Dr. A. Stein. 2. A. R. 13 Fig. (Bb. 25 7.) Erbe f. Weltentstehung u. -untergang b. G. Ernahrung und Bolfenahrungemittel. Bon weil. Brof. Dr. 3. Frentel. 3. Mufl. bon Geh.-Rat Brof. Dr. R. Bung. Wit **U**bb. u. Taf. (Bb. 19.) Erperimentalchemie f. Luft ufw. Erperimentalpholit f. Pholit. Barben f. Licht u. F .: f. a. Farben Abt. VI. Beftigfeitslehre f. Startt.
Fortvilangung. F. und Gefchlechteunterichiede d. Menichen. Eine Einführung in bie Sexualbiologie. B. Brof. Dr S. Boruttau, M. 39 Ubb. (180, 540) Sarten. Der Reing, Bon Redatteur 306. Schneiber. Mit 80 Abb. (Bb. 498.) Der Dausgarten. Bon Gartenarchi-teft B. Chubert. Wit Abb. (Bb. 502.) - siehe auch Blumen, Flanzen, Gartenlunft, Gartenstabibewegung Abt. VI.
Gebig, Das menscht, s. Ertrant. u. Bilege. B. Bahnarath r. 3 a g e r. 2491bb. (Bb. 229.) Geiftedfrantheiten. Bon Unftaltenbergrat

Tabat, Urgneimittel u. Genugmittel. Geographie i. Abt. IV. - Blathematische S. f. Aftronomie. Geologie, Aligemeine. Bon Geh. Bergrat Brof. Dr. Fr. Frech. 2 u. 8. Aufl. 6 Bände (Bb. 207/211 u. Bb. 61.) I: Bultane einst und jest M. 80 Abb. II: Gebirgsbau u. Erdbeben. M. 57 Abb. II: Gebirgsbau u. Erbbeben. M. 57 Albb. III: D. Arbeit d. sließ. Wassers. 56 Abb. IV: Die Arbeit des Dzeans und die chemische Tätigseit des Dzeans und die chemische Mit 1 Attelbith und 51 Abb. V: Steinsohe. Wisten und Klima der Borzeit. M. Titelb. u. 49 Abb. VI: Gletsicher einst u. jedt. M. Aitelb. u. 65 Abb. — s. a. Roblen. Schlagerfatt. Wi. VI. Grometrie. Darkelle...e G. B. Oberlehrer B. B. Fither. Mit Fig. B. Derlehrer B. B. Fither. Mit Growe a. Schlimater.

(Bb. 151.)

Dr. G. 31 berg. (B

B. B & floer, Mit Fig. Bb. 541.)

- Analyt. C. D. Ebene 3. Selbstunterr,
Bon Brof. B. Cran B. 55 Fig. (Bb. 504.)

- Ceometrifges Beidnen. B. Beichent.

- Construction of the control of t A. Schubeisty. Mit Fig. (Bb. 568.)

- f. a. Blanim., Projettionslehre, Stereometrie, Trigonometrie. Beidlechtetranthetten, ihr Befen, thre Ber-

britg. Betampig. u. Berhütg. B. Sene-ralarsi Boof. Dr. W. Schum burg. 18. Aufl. W. 4Ubb. u. 1 Rafel. (18b. 251.) Beiglechtsunterschiede f. Fortvstanzung. Geindheitstebre. Acht Borträge aus der E. Bon weil. Brof. Dr. D. Bu din er. 4. Aufl. v. Obermedizinalrat Brof. Dr. 190 nord. Kom. 180 f. Dr. 1

D. b. Gruber. Dit 26 2166. (8b. 1.)

Jeder Band gehestet M. 1.20 Aus Matur und Geliteswelt Jeder Band gebunden M. 1.50 Berzeichnis der bisher ericienenen Bande innerhalb der Wissenschaften alphabetisch geordnet

Seinndheitslehre für Frauen. Bon Brof, Dr. 8. Bail c. M. 11 Abb. (Bb. 588.) — f. a. Abwehrfräfte, Bafterien, Leibesüb. Gefundheitspolitif und Gefundheitsgefets-gebung. Bon Obermebiginalrat Brof. gebung. Bon Obermediginalrat Brof. De. M. v. Gruber. (21b. 534.) Graphitche Darftellung, Die. B. Dofrat Brof. Dr. F. Auerbach. M. 100 Abb. (8b. 437.) Daushalt fiebe Balterien, Chemie, Desinfettion, Raturwiffenichaften, Bhnit. Daustiere, Die Stammesgeichichte unferer D. Bon Brof. Dr. C. Keller. Mit 28
Fig. (Bb. 252.)
- iebe auch Tierzsüchtung Ub. VI.
Dere. Bintgefähe und Blut und ihre Erfrankungen. Bon Brof. Dr. D. Mosin. (86. 312.) Mit 18 2166. Opglene 1. Schulhygienc, Stimme.
Dypnotismus und Euggeftion, Bon Dr.
E Trömner. 2. Luft. (Bb. 199.)
Immunitätslehre f. Abwehrträfte d. Körd.
I. Kon Brof. Dr. G. Kova alle in die.
I. Kon Brof. Dr. G. Kova alle in die.
I. Kuft. Kit la Hg. (Bb. 197.)
Integralrechnung f. Differentialrechnung.
Kafter Aee, Kafao u. die übrig. narlotifch.
Eetrante. Bon Brof. Dr. W. Weteler.
Mit 24 Abb. u. 1 Karte. (Bb. 132.)
Kalender, Der. Bon weil. Brof. Dr. B.
F. Wislicen us. 2. Aufl. (Bb. 311.)
Katematographie f. Wbt. VI.
Konfervierung liebe Desinfeltion. Opgiene f. Schulhpgiene, Stimme. Ronfervierung fiehe Desinfettion. storalien u. and. gefetenbild. Tiere. B. Brof. Dr. W. Ra np. Wit 46 Ubb. (Bb. 231.)
Rosmetit. Ein furzer Abrih der ärstlichen Berichönerungsfunde. Bon Dr. J. Soubel. Wit 10 Ubb. im Text. (Bb. 489.) Arantenpflege in Daus und Beruf. Bon Chefarat Dr. M. Berg. (Bb. 538.) Arebs, Der. Bon Brof. Dr. R. Werner. (985. 494.) Rufturpflangen. Unfere michtigften R. (Die Suiturpstanzen. Intere wigitigienen R. (201e Getreibegräßer.) B.Brof. Dr. R. Gielen - bagen. 2. Aufl. M. 38 Fig. (Wb. 10.) Ledewefen. Die Beziehungen der Tiere und Blanzen zueinander. Bon weil. Brof. Dr. K. Kraebelin. 2. Aufl. M. 132 Abb. I. Der Tiere zueinander. II. Der Blanzen zu Kriere Fild 426/427 zen zueinander i, zu d. Sier. (Bb. 426/427.)

— Ja. Biologie, Organismen, Schäblinge.
Letteestbungen, Die, und ihre Bebeutung für bie Gesundheit. Bon Brof. Dr. A. Banber. 3. Aufl. Mit 19 Abb. (Bb. 13.) — Lauch Turnen. Lick. Das, u. d. Karben. (Einführung in die Optit.) B. Brof. Dr. L. Graes. 4.A. 15.-20. Taul. M. 100 Mbb. (Bb. 17.) Luft, Wasser, Lickt und Warmer. Rein Borträge aus dem Gebiete der Experi-mentalchemie Bon Prof. Dr. R. Bloch-mann. 4. Luft. Mit 115 Abb. (Bb. 5.) Luftstickfoff, D., u. s. Bernertg. B. Prof. Dr. L. Kaiser. M. 13 Abb. (Bb. 313.)

Mathematik, Naturwilsenich, u. M. t. staff. Altertum. Bon Brof. Dr. 3 o h. L. de i-berg. Mit 2 Fig. (Bb. 870.) Math. Formeljammlung. Ein Wieber-holungsbuch b. Ciementarmath. B. Brof. Dr. S. 3 a f o b i. holungsvug v. Grennenturmung. 5. 567.)
Dr. S. 3 a l v bi. (Bb. 567.)
Brattijde Rathem. B. Prof. Dr. R.
Reuen dorff. I. Graph. und numer.
Rechnen, faufm. Rechnen i. tägl. Leben,
Babricheintigkeitsrechnung. R. 62 Fig. u. 1 Zaicl. II. Geometr. Konstruktionen, Verspektive, Orte, Zeite u. Entfernungsberechnungen. Wit Kig. (Bb. S41, 626.)

— Mathemat. Spiele. B. Dr. B. V b. ve n. s.
3. Auss. M. Titelbl. u. 77 Fig. (Bb. 170.)

— s. a. Artithmetil. Diss. u. Integralrechn.. Geometrie, Justinitestimalrechn.,
Berspektive, Blanim., Brosektionsl. Stereom., Trigon., Wahrscheinlichkeitsrechn.
Mechanit. Bon Kais. Geb. Reg.-Rat A.
D. Iher in g. Tybe. I. Die Mechanit b.
fest. Körber. Mit 61 Abb. II. D. Mech. b.
illissen Korter. 34 Ubb. II. D. Mech. b.
illissen Robert. B. b. fednischen Mechanit.
für b. Schule u. Selbsunsen. B. Bros.
M. Schmitt. I. Bewegungslehre, Statitl. 166 Auss. u. Belungen. M. zahlr. u. 1 Zajel. II. Geometr. Ronftruftionen. M. Schmitt. I. Bewegungslehre, Siatil. 156 Aufg. u. Kölungen. M. zahlr. Fig. t. X. II. Opnamit. 140 Aufg. u. Lölungen. M. zahlr. Fig. t. X.— fiehe auch Statil. [Wb. 558/559.)
Merr. Das M., f. Ceftorfa. u. f. Leben. Bon Brof. Dr. D. 3 an i on 3. U. 40 F. (Wb. 30.)
Menich. Entwidlungsgeschichte D. M. B. Dr. U. H. Beilborn. Mit 60 Abb. (Wb. 888.)
— Menich. D. Urzeit. Der. Bier Borlefung. aus ber Entwidlungsgeschichte bes Menichengeschiechts. B. Dr. U. Deilborn. 2. Uufl. Mit zahlr. Abb. (Wb. 62.)
— Der vorgeschicht. Menich siebe Eiszeit. Wensch u. Erde. Stazen von den Wech-Dienich u. Erbe. Stiggen bon ben Wech. felbegiehungen zwischen beiben. Bon weil, Brof. Dr. A. Kirch hoff. 4. A. (186. 81.) — Ratur u. Menich siebe Ratur. matur u. Menich siebe Natur.
Menicht. Körber. Bau u. Tätigleit d. mensch.
K. Einstitrung in bie Phyliol. d. Weinichen. Bon Brof. Dr. D. Sachs. 4. Aust.
14.—20. T. Mit 84 Abb. (Bb. 82).
I. auch Anatomie, Urbeitsteleitungen,
Auge, Blut, Gediß, derz, Forthflanza,
Merbenhitem, Phyliol., Sinne, Perdibi.
Mitrostop. Das. Bon Brof. Dr. S. cheffer. Mit 99 Abb. 8. Aust. (Bb. 85.)
I. auch Pflanzenwelt d. M.
Molefüle – Rome — Weltäther. B. Prof.
Dr. G. Mie. 3. U. 27 Fig.
Wits 34 Ubb. 2. Aust.
(Bb. 58)
Mit 34 Ubb. 2. Aust.
(Bb. 96)
Rohrungsmittel f. Ernährung u. Boltsnungsmittel f. Ernährung u. Boltsnaturen.
Katur u. Menich. B. Dirett. Brof. Dr. R.
E. Sch mid. B. Dirett. Brof. Dr. R.
Katurlehre liebe Bhylif.
Raturephisosphe, Die mod. B. Privatobo. Raturphilosopie, Die mod. B. Brivatdos. Dr. J. M. Berweyen. (Bb. 491.) Raturwissenschaft und Religion. A. und Ring in Kampf und Frieden. Bon Dr. A. Bfannkude. 2. Aufl. (Bb. 141.)

Brof, Dr. 28. Laun Mit 16 Abbilbungen. (Bb. 28.) Mit to Aronoungen.

Naturwissenschaften im Daushalt, Bon Dr.

3. Wong ard t. 2 Bbe. I. Wie sorgt die Hausfrau f. d. Gesundheit d. Familie? 31 Uhb. II. Wie sorgt die Hausfrau f. gute Nahrung? 17 Uhb. (Bb. 125/126.)

3. u. Math. im Itass. Altertum. Bon Brof. Dr. Fob. L. Heiberg. Mit. Brof, Dr. Joh. L. Seiberg. Mit 2 Fig. (Bb. 370.) Rerven, Kom Rervensuftem, fein Bau u. fein, Bebeutung für Leib u. Geele in ge-lund. u. trant. Zukanbe. B. Brof. Dr. R. Banber. B. Aufl. Mit 27 dig. (18b. 48.) fiebe auch Unatomie. optit, Die opt. Infirumente. Bon Dr. M. v. Robr. 2. dinfl. M. 84 Abb. (Bb. 88.) — f. a. Auge, Brille, Kinemat., Licht u. Farbe, Mifroft., Spettroft., Strahlen. regenismen. D. Welt b. D. In Entwick.

11. Kusammenhang bargest. B. Brof. Dr.
12. La m vert. Mit 52 Ubb. (19b. 236.)

13. Jefe auch Lebewesen.

Palsosologie siehe Liere ber Borwelt. Berspettive, Grundsüge ber B. nebit An-wendg. B. Brof. Dr. R. Doeblemann. Mit 91 Fig. u. 11 Abb. (Bb. 510.) Pflangen. Bermehrung u. Cerualitat bei den Bft. B Mit 38 Abb. Bon Brof. Dr. G. Rufter. (8b. 112.) Die fleifchressenben Bflanzen. Bon Dr. A. Wagner. Mit 82 2066. (180. 344.) - Unf. Blumen u. Pfl. t. Garten. V. Pro-De. U. Dammer. M. 69 Abb. (18b. 1860.) — Unf Blumen u. Pfl. i. Zimmer. B. Brof. De U. Dammer. M. 65 Ubb. (21b. 859.) — f. g. Botanil, Garten, Kulturpfl., Lebeivefen. Bilge, Schadlinge. Aflangenphyliologie. B Brof. Dr. 6. Dr o lifch. Mit sahlr. Sig. (No. 569.) Mflangenmelt bes Mitroftops. Die. Bon Lehr. E. Reutauf. 100 Mbb. (Bb. 181.) Photochemie. Bon Brof. Dr. G. Riim-mell. Mit 23 2166. (Bb. 227.) Bhotographie f. Wbt. VI. Bhofit. Ginführung in d. Bh. Die Grund-begriffe ber mobernen Naturlehre. B. Hofrat Brof. Dr. B. Muerbad. 4. Affl. (23b. 40.) Mit Johlr. Fig. - Berdegang ber mob. Bh. B. Dberlehr. Dr. Q. Reller. Dl.13 Big. (Bb. 343.) — Experimentalphyll. Bon Brof. Dr. R. Born fiein. M. 90 Alb. (Bb. 371.) - Thyll in Alde und dans. Bon Brof. D. Speitfamp M. 51 Alb. (Bb. 478.) - Die großen Phofiter und ihre Leiftunnen. Bon Brot. Dr. &. U. Schulge. Mit 7 9166. (256. 324.) o Glettrotechnit Abt. VI. 2Barme; eben-

Raturmissenschaft und Technik. Am faufenden Webkuhl ber Zeik. Abersicht über
Wirtung der Entwicklung der N. und
T. auf das gesante Kulturleben. Bon
Brof, Dr. W. Lankard. 3. Auft.

Unescheidung. IV: Bh. der Bewegungen und ber Empfindungen. (Bb.527-530.) Bhysiologie siehe auch Arbeitsleifungen, Wenichl. Körper, Bstanzenphysiologie. Bitze, Die. Bon Dr. A. Eichinger. Mit—i.a. Balterien. [54 Ubb. (Bb. 334.) Blancten, Die. Bon well. Brof. Dr. B. Beter. Mit 18 Fig. (Bb. 240.) Blantmetrie 4. Celbstunterriat. 23. Brof. B. Crant. Mit 99 Sig. (Bb. 340.) Brattifce Mathematil i, Mathematik. Projektionslehre. Die rechtwinklige Baral-lelprojektion und thre Anwend. auf die Darstell. techn. Gebilde nebst Anhang Aber Die Schieswintlige Parallelprojettion in furger leichtfaglicher Darftellung für Selbiunterr, u. Schulgebr. B. Beichenl. A. Schubeisth. M. Fig. (Bb. 564.) ladlum und Radioaftivität. Bon Dr. M. Radium und Radioaftivität. Centreriziner. M. 33 Ubb. (Bb. 405.) Rechemmaschinen, Die, und das Maschinen-rechnen. Bon Reg.-Rat Dipl.-Ing. K. Lenz. Mit 43 Ubb. (Bb. 490.) Böntgentrablen, D. A. u. thre kumendg. B. Dr. mod (M. M. 45. B. D. 11. 12. 12. 12. 12. Dr. med. & Budh. 9R. 21bb. (23b. 556.) Saugling. Der, f. Ernabrung u. f. Bilege. B. Dr. 28. Raupe. M. 1721bb. (Bb. 154.) Cauglingsfürforge. B. Oberarst Dr. Rott. (28b, 509.) Schachiviel, Das, und feine ftrategifchen Bringipien. Bon Dr. M. Lange. 2 Hufl. Mit 2 Bilbn., 1 Schachbrettafel u. 43 Darft. b. Abungsbeispiel. (Bb. 281.) Die Dauptvertreter b. Schachlutellunt n. die Eigenarten ihrer Spielführung. Bon Dr. W. Lange. (Bb. 581.) Bon Dr. M. Lange. (200. Dal.)
Schäblinge. Tierifce und pflanzlice Sch.
und ihre Betämpfung. Bon Brof. Dr.
R. Editein. 3. Aust. M. Fig. (28b. 18.)
Schulfingtene. Bon Brof. Dr. L. Burgerstein. 3. Aust. But 43 Fig. (28b. 96.)
Servalblologie f. Fortpflanzung, Pflanzen.
Eervalethif. B. Brof. Dr. D. E. Timer-(8b. 592.) bing. Sinne d. Menid., D. fünf. B. Brof. Dr. 3. R. Kreibig. 2. M. M. 30 U. (Bb. 27.) Sonne, Die. Bon Dr. A. Rraufe. Mit 64 2166. (206. 357.) Speltroftopie, Bon Dr. L. Grebe. Mit 62 21bb. (Bb 284.) Spiel fiebe mathem. Spiele, Schachfpiel. Sprace. Entwidlung ber Spr. und Dei-lung ihrer Gebrechen bei Rormalen, Comachlinnigen und Comerborigen, & Behrer R. Didel. (286. 586.) — fiebe auch Sprache Abt. III. Etatif. Wit Einfaluf der Keftigfeitslehre. B. Haugewerschaußtrettor Reg. Saum. L. S. dau. Mit 149 Hig. i. Z. (186. 497.) - siehe auch Mechanit. Stereometrie. Bon Gomn.-Dir. Dr. B

(296, 532.)

Bühlte.

Zeder Bandgeheftet M. 1.20 Aus Natur und Geifteswelt Zeder Bandgebunden M. 1.50 Verzeichnis der bisher erschienenen Bande innerhalb der Wissenschaften alphabetisch geordnet

Sterilifation liebe Desinfettion. Stiditoff f. Luftitidfiof Stimme. Die menicilide St. und ihre Duglene. Bon Brof. Dr. B. 5. Gerber. 2. Aufl. Mit 20 Ubb. (Bb. 136.) - f. a. Sprache: ebenfo Abetorit Abt. III. Straklen, Sichtbare u. unfichtb. B. Brof. Dr. R. Börnstein und Brof. Dr. M. Mardwalb. 2 M. M. 85 Abb. (8b. 64.) - f. auch Optit, Ronigenftrablen. Suggestion. Dypnotismus und Suggestion. B. Dr. E. Tromner. 2. Aufl. (Bb. 199.) Sügmaffer-Blantton, Das. B weil. Brof. Dr. O.Bacharias. 22.57 Abb. (18b. 156.) Thermodynamit f. Abt. VI. Liere. L. Der Bormelt. Bon Brof. Dr. D. Ubel. Dit 31 Ubb. (Bb. 399.) Golbichmibt. DR. 77 206. (8b. 258.) - Aterlunde, Gine Einführung in bie Boologie. B. weil. Brivatiogent Dr. R. bennings. Mit 84 Abb. (18b. 142.) - Lebenebedingungen und Berbreitung ber Tiere. B. weil. Brof Dr. O. Maas. (8b. 189.) Dit 11 Rarten und Abb. Bwiegeftalt ber Geichlechter in ber Tierwell (Dimorphismus). Bon Dr. Fr. Knauer. Mit 37 Fig. (Bb. 148.) - f. auch Aguarium, Batterien, Saus-tiere, Korallen, Krebs, Lebewesen, Schöb-linge, Urtiere, Vogelsben, Vogelsug, Wirbeltiere: Tierzüchtung Abt. VI. Trigonometrie, Gbene, 1. Gelbftunterr. B. Brof. B. Crans. M. 50 Fig. (28b. 431.) ubertulete, Die, Welen, Berbreitung, Urfache, Berbutung und Deilung. Bon Generalangt Erof. Dr. B. Ech um burg. 2. Mufl. Dt. 1 Taf. u. 8 Fig. (Bb. 47.) Tuberfulofe. Turnen, Das. Bon Dberl. &. Edarbt. — f. auch Leibesildungen. ((Bb. 583.) Arttere, Die. Einführung t. b. Wissenschaft vom Leben. Bon Brof. Dr. R. Golb-ich mibt. 2. A. M. 44Abb. (Bb. 160.) Berbildungen, Rorperlice, im Rindesalter u. ihre Berhutung. Bon Dr. DR. Davib. Mit 26 Ubb. (986, 321.)

Bererbung. Ers. Abitammes.- u. B.-Lehre. B. Dr. E. Leb mann. 20 Ubb. (80.879.) — Seiftige Beraulagung u. B. Bon Dr. phil. et med. G. Commer. (Bb. 512.) Bogelleben, Deutsches. Bon Brof. Dr. A. Boigt. (9b. 221.) Bogelaus und Bogelicut. Bon Dr. 20. 2. Edarbt. Mit G Albb. (8b. 218.)

Bollenahrungsmittel fiehe Ernöhrung u.B. Bahriceinlichfeiterechnung. Ginf. i. b. D. Bon Brof. Dr. R. Suppanticitic.

Bald, Der biiche. B. Brof. Dr. S. Saus-rath. L. Ufl. M. Bilberanh. u. 2. Karten. marme. Die Lehre v. b. 28. Brof. Dr. SR. Bornftein. Dt. 33 21bb. (33b. 172.) f. a. Luft, Barmelraftmafch., Barm bre, techn., Thermobhnamit Abt. VI. Barme-

lehre, techn., Thermobinamit Abt. VI. Beifer. Das. Bon Geb. Reg.-Rat Dr. D. An iellmins. Mit 44 Ubb. (28). 291.) Beibwerl. Das beutide. Bon G. Frfr.

Weldwert, Das beutice. Bon G. Frhr. v. Norden fil cht. (28d. 436.) Beltall, Der Bau des W. B. Krof. Dr. J. Scheiner. 4. A. W. 26 Fig. (28d. 24.) Beltotid. Das aftronomische B. im Ban-bei der Zeit. Bon Brof. Dr. S. Op ven-bei m. 2. Auft. Mit 24 Albb. (28d. 110.) — siebe auch Aftronomie.

Weltentiebung, Entitehung d. W. u. d. Erbe nad Sage u. Wiffenig. B. Brof. Dr. M. B. We in fre in. 2. Aufl. (Mb. 223.) Beltuntergang. Intergang der Welt und der Erde nad Sage und Wiffenigaft. B. Brof. Dr. 20. 28. 28 einftein. (28d. 470.) Briter, Sut und infectit. Bon Dr. R. den -nig. Mit 46 Abb. (28d. 349.) Bind u. Wetter, B. Brof. Dr. B. Weber. 2. Aufl. M. 28 Fig. u. B Saf. (28d. 55.) Birbeltiere. Bergleichende Anatomie der

Sinnesorgane der B. Kon Krof. Dr. Einnesorgane der B. Kon Krof. Dr. B. Lu bosch. Mit 197 Abb. (Bb. 282.) Lahnheillunde siehe Gebiß. Beidnen siehe Geometriches Zeichnen. Bellen- und Gewebelehre siehe Anatomie

bes Menichen, Biologie.

### VI. Recht, Wirtichaft und Technif.

Agrifulturchemie. Bon Dr. B. Krische. Arbeiterschung und Arbeiterversicherung. Mit 21 Abb. (Bb. 314.) Bon Bros. D. Bwiedierversicherung. Alloholismus, Der. Bon Dr. G. B. Gru- horst. 2. Aust. (Bb. 78.) Miloholismus, Der. Bon Dr. G. B. Gru-ber. Mit 7 Abb. (Bb. 108.) Seine Wirtungen u. feine Betampfung. Sreg. v. Bentralverband 1. Befambfung d. A. in Berlin. III. Teil. (Bb. 145.) (I. u. II. Teil f. Alfoholismus v. Gruber.) Amerika. Aus dem amerik. Birtigatis-leben. Bon Brof. 3. 2. Laughlin. Mit 9 graphilch. Darstellung. (Bb. 127.) Angeftellte fiebe Raufmannifche U. Untite Birticaftsaeididte. Bon Dr. D. (86. 258.) Meurath. — siehe auch Antises Leben Abt. IV.

- siche auch Soziale Bewegung.

Arbeitsleiftungen bes Meniden, Die Gin-führ. in b. Arbeitsphyliologie. B. Bror. Dr. S. Boruttau. M. 14 Big. (Bb. 539.) Berufemahl, Begabung u. M. in ihren gegenseitigen Besiehungen. Bon 28. Ruttmann. Dit 7 Ubb. (26.52 on 185. 3. (286. 522.) Araneimittel und Genugmittel. Bon Brof. Dr D. Schmiebeberg. (Bb. 363.) Dr D. Schmiebeberg. (Bb. 363.) Arat. Der. Seine Stellung und Aufgaben im Kulturleben ber Gegenw. Bon Dr. med. Dt. Fürft. (Bb. 265.) (Bb. 265.)

#### Beder Band geheftet M. 1.20 Aus Matur und Geifteswelt Beder Band gebunden M. 1.50 Mathematik, Naturwissenschaften und Medizin, Recht, Wirtschaft und Cechnik

Automobil, Das. Gine Ginf. in b. Bau b. heut. Berfonen-Rraftwagens. B.Ob .- Ing R. Blau. 3. Mufl. 11.-16. 2. M. 98 Mbb. u. Titelb. (28b. 166.) Bahnen f. Gifenbahnen, Rlein- u. Stragen-

bahnen, Berfehreentwidlung.

Naufunde. Der Gifenbetonbau. Jug. G. Baimovici. 81 2166. (28b.276.) fiebe auch Stabtebau.

Baufunft fiehe Abt. III

Bauftoffe, Die B. Des Daufes, ihre Gigenichaften, Bermenbung u. Erhaltung. Bon Brof. M. Girnbt. (286. 443.) Beteuchtungsweien. Das moderne. Bon Dr. H. Lug. Wit 54 Abb. (Bb. 483.) Bergdau. B. Bergreierendar F. B. Web-bing. (Bb. 467.)

Berufemahl, Begabung u. Arbeiteleiftung in ihren gegenseitigen Beziehungen. B. B. J. Ruttmann. D. 7 Ubb. (Bb. 522.)

Bevollerungelehre. Bon Brof. Dr. D. Son andhofer. (Bb. 50.) Haushofer. Bewegungslehre f. Mechan., Aufg. a. b. M. Bierbrauerei. Bon Dr. U. Bau. (235, 333.) 47 Abb.

Bilang f. Buchhaltung n. B. Blumen. Unfere Bl. und Pflanzen im Garten. Bon Brof. Dr .U. Dammer,

Mit 69 Abb. (Bb. 360.) - Unf. Bl. u. Pft. i. Simmer. B. Brof. Dr.U. Dammer. M.65 Ubb. (28b. 359.)

fiebe auch Garten.

Brauerei f. Bierbrauerei. Bud. Ble ein B. entfteht, B. Brof. A. B. Unger, 4. Uff. M. Taf. u. Albb. (Bb. 175.) — fiche auch Buchgewerbe, Schrift- u.

Buchwefen Ubt. IV.

Buchhaltung u. Bilang, Raufm., und ihre Beziehungen 3. buchhalter. Organisation, Kontrolle u. Statistit. B. Dr. B. Gerfiner. M. 4 fchemat. Darftell. (Bd. 507.) Chemie. Ch. u. Technologie b. Sprengitoffe. Bon Brof. Dr. R. Biebermann. Mit 15 Fig. (Bb. 286.)

56. in Ruche und Daus. Bon Dr. 3 Rie in. 3 Auft. (Bb. 76.)
- f. auch Zartfulturchemie, Efeftrodenie, Farben, Technit; ferner Chemie Abt. V.

Dampflessel siehe Feuerungsanlagen.

Dampfingidine, Die. Bon Geh. Bergrat Brof. R. Bater. 2 Bbe. I: Wirfungs-veise des Dampses in Kessel und Ma-jchine. 3. Huss. Witt 46 Alpb. (Bd. 393.) II: Ihre Gestaltung und ihre Bermenbung. Dit 95 Abb. u. 1 Laf. (Bb. 894.) Desinfettion. Steriliation und Konfer-vierung. Bon Reg.- und Meb.-Mat Dr. D. Solbrig. Mit 20 Abb. (Bb. 401.)

Deutich fiebe Sanbel, Sandwert, Land-wirtichaft, Reich, Reicheverlicherung, Schiffahrt, Berfallung, Weibwert, Wirt-

ichaftsleben, Bivilprozegrecht.

Drahte und Rabel, ihre Ansertigung und Anwend, in b. Elektrotechnik, B. Telegr. Infp. S. Brid. M. 43 Abb. (Bb. 285.)

Donamit f. Mechanit, Aufg. a. b. M. 2. Bb., Thermodynamil.

Sifenbahnweien, Das. Bon Gifenbahnbau-u. Betriebsinip. a. D. Biebermann. 2. Aufl. Mit 56 Abb. (Bb. 144.) Elfenbetonban, Bon Dipl.-Ing. E. Sai-manici Wit 81 Abb. (Bb. 275.)

Gifenhüttenwefen. B. weil. Geh. Bergr. Brof. Dr. D. Bebbing. 4. Auft. b. Bergref. & B. Bebbing. DR. 15 Fig. (Bb. 20.)

Gleftrifde Kraftfibertragung, Die. B. 3ng. (236. 424.) B. Köbn. Mit 137 Abb. Elettrochemie. Bon Brof. Dr. R. Mrnbt. Mit 38 Ubb. (98b. 234.)

Elettrotednit. Grundlagen ber @. Dr. U. Rottb. Dit 72 2166. (Bb. 391.) fiebe a. Drahte u. Rabel, Telegraphie. Erbrecht. Lejtamentserrichtung und &. Bon Brof. Dr. F. Leonhard. (186. 429.) Ernähr, u. Bollsnahrungsmittel f. Abt. V.

Barben u. Farbitoffe. 3. Erzeug. u. Ber-wenb. B. Dr. A. Bart. 31 abb. (285. 483.) - siehe auch Licht Abt. V.

Feuerungsanlagen, Juduftr., n. Dampfleffel. B. 3ng. 3. C. Daber. 88 2166. (Bb. 348.) Finanswissenschaft. Bon Brof. Dr. S. B. Altmann. 2 Bbe. 2. Auft. I. Alfg. Tetl. II. Besonb. Teil. (Bb. 549-550.)

fiebe auch Gelbweien.

Frauenarbeit. Ein Broblem b. Kapitalism. B. Brof. Dr. R. Wilbrandt. (Bb. 106.) — siehe auch Frauenbewegung Uht. IV. Funtentelegraphie fiebe Telegraphie.

Farjorge f. Säuglingof., Kriegsbeschäbig-tenfürf.: Jugenbfürf. Abt. II.

Barten. Der Rleingarten. B. Rebatt. Soh. Schneiber. Mit 80 Abb. (Bb. 498.) — Der Dausgarten. Bon Gartenarchitelt BB. Schubert. Mit Abb. (Bb. 502.)

fiebe auch Blumen.

Gartentunit. Geich.b. G. B. Baurat Dr.-Sug. Chr. Rand. M. 41 Ubb. (18b. 274.)

Gartenftadtbewegung, Die. Bon General-fefretar S. Rampfimeper. 2. Auft. Wit 43 Abb. (Bb. 259.)

Gefananisweien f. Berbrechen.

Geldweien, gahlungsverfehr und Bermd-gensverwalt. B. G. Maier. (Bb. 398.) - f. a. Finanzwiffenich.; Munge Ubt. IV.

Genugmittel siehe Raffee, Tabal, Argnei-mittel und Genugmittel.

Seicibe, Die. Bon Generalmajor a. Karl Bahn. Mit Abb. (Bb. 3) (8b. 365.) Gefundheitepolitif und Gefundheitegefeb-

gebung. B. Obermediginalrat Brof. Dr. M. b. Gruber. (Bo. 684.) (888.584.) Getrante fiebe Raffee, Tee, Ratao.

Betreibegrafer fiebe Rulturpflangen. Gemerblicher Rechtsichut i. Deutschlanb. Batentauw. B. Tolfsborf. (1816. 188.) — fiehe auch Urheberrecht.

Graphifche Darftell., Die. B. Hofrat Brof. Dr. F. Anerbach. M. 100 Abb. (Bb. 437.)

Jeder Band geheftet M. 1.20 Aus Natur und Geisteswelt Jeder Band gebunden M. 1.50 Derzeldinis der bisher erichtenenen Bande innexhalb der Wijfenschaften a phabetisch geordnet

Sandel. Sefdichte bes Belth. B. Brof. Dr. M. G. Schmibt. 2. Aufl. (8b. 118.) — Seichichte bes beutichen Canbels. Bon Brof. Dr. W. Laugen bed. (18b. 237.) Canbfeuerwalfen. Die. Entwidl. u. Zechn. B. Major B. Weiß. 69 Ubb. (18b. 364.) Dandwert, D. beutiche, in f. fulturgeichichtt. Entwidig. B. Geb. Schule. Dr. E. Otto. 4. Luft. M. 33 Abb. (Bb. 14.) Saushalt f. Batterien, Chemie, Desinfett., Garten, Jurisprud., Raturwiff., Bhufit. Sauferbau fiche Bautunbe, Bauftoffe, Beeughingsweien, heizung und Lüftung. Bohnungseinrichtung. Bobseuge. Das heben leiter, flüssiger und Lussörniger Körder. Bon Geb. Bergrat Broi. R. Bater. M. 67 Uhb. (18d. 196.) Deigung und Luftung. Bon Jugenieur 3. E. Maner. Dit 40 abb. (Bb. 241.) E. Mayer. Nit 40 Abb. (18b. 241.) Dolg, Das D., seine Bearbeitung u. seine Berwendg. B. Info. I. Erofmann. Mit 39 Originalobb. t. T. (18b. 478.) Die Dberflüchenbehanblung und die Aunittechnifen des bolges. Bon Infref-tor J. Großmann. M. Abb. (Bb. 474.) Das Won Mit 30 Abb. Won B. Damm botelmefen. (286. 381.) Etienne. Dutteumefen fiehe Gifenbuttentvefen. Japaner, Die, i. b. Weltwirtschaft. B. Brof. Dr. R. Rathgen. 2, Liuft. (Bb. 72.) Immunitatelebre f. Abwehrträfie Ubt. V. Ingenieurtednit. Bilber aus ber 3. Bon Baur & Derdel. M. 43 Ubb. (Bb.60.) — Goopfungen ber Ingenieurtednit ber Reuzeit. Von Geh. Regierungsrat M. Geitel. Mit 32 Abb. (Bb. 28.) Instrumente fiehe Optische 3. Jurisprudens i. hausl. Leben. F. Familie und haushalt. B. Mochtsanw. B. Bie-nengraber. 2 Bbe. (Bb. 219. 220.) fiebe auch Miete. Rabel i. Drabte unb R. Anffee, Tee, Kalao u. d. übrigen narlot. Setrante. Bon Broj. Dr. A. Wieler. Mit 24 Abb. u. 1 Karte. (Bb. 182.) Ratte, Die, ihr Befen, ihre Etzeugung und Berwertung. Bon Dr. O. Ult. Mit (286, 311.) 45 Q(bb. 18. Juftis-(186. 409.) Raufmann. Das Recht bes R. rat Dr. M. Strauf. Raufmannifche Angestellte. D. A. Bon Juftigrat Dr. M. Becht d. f. Strauß. (Bd. 361.) Rinematographie. B. Dr. S. Lehmann. Mit 69 Libi. (Bb. 858.) Alein- u. Strahenbahnen. B. Ob.-Ing.a.D. A. Liebmann. M. 86 Abb. (Bb. 322.) Rohlen, Unfere. B. Bergalf. B. Mit 60 Ubb. u. 3 Taf. Rutut. (Bb. 896.) Rolonialbotanit. Bon Brof. Dr. F. Tob-lex Mit 21 Mbb. (Bb. 184.) 1ex Mit 21 Wbb. Rotonifation, Innere. Bon U. Bren-ning. (Bb. 261.)

Ronfervierung fiebe Desinfettion. Ronfumgenoffenichaft, Die. Bon Brof. Dr. (206, 222.) G. Staubinger. f. auch Mittelftanbebetvegung, ABirtichaftliche Dragnifationen. Araftanlagen siehe Feuerungsanlagen und Dampffeifel, Dampfmaldine, Warmefraftmafdine, Bafferfraftmafdine. Rraftübertragung, Die elettrifde. Bon Ing. B. Rohn. Mit 137 Ubb. (8b. 424.) Araffenyllege in Saus und Beruf. Bon Chejarzt Dr. M. Berg. (Bb. 583.) Arteg. Der K. im Feintler des Kerfeprs n. der Technif. B. Major A. Meher. Wit 3 Abb. (Bb. 271.) - A. und Sieg. Eine furze Aarfeilung moderner Kriegstunft. B. Kafi. oftoman. Maior a. D. G. E. En dres. (Bb. 5.19.) - Aulturgeichichte des R. Kon Lrot. Dr. R. Weule, Geh. Hofrat Brof. Dr. E. Bethe, Brof. Dr. B. Schmeibler, Brof. Dr. U. Doren, Brof. D. B. Serre. Perre.
Ariegsbeschädigtenfürs. B. Med. Kat Dr. Rebentisch, Dir. d. Siddt Arbeitsamts Dr. Schlotter, Ecwerbeschüldir. Bad u. Dr. S. Araus. (Bd. 522.)
Ariegschiff, Dos. Scine Entstehung und Berwendung. Bon Seh. Marinebourat E. Arteger. Mit 60 Abb. (Bd. 189.)
Ariminalitist. Moderne. Bon Antexichter Dr. A. Hellwig. M. 18 Abb. (Bd. 476.)
— L. a. Berbrechen, Berbrecher.

Matiche Chemie in Rücke und Bons (235, 561.) Ruche fiche Chemie in Ruche und Baus Rulturgeididte bes Arieges fiebe Grica. Rulturbflangen. Unfere midtlaften R. chie Getreidegraier). B. Brof. Dr. R. Gielen-bagen. 2. Auft. M. 38 Fig. (Bb. 10.) Landwirtichaft, D. deutsche. B. Dr. B. Claagen. M. 15 Abb. u. I Rarte. (Bb. 213. Landwirtichaftliche Majdinentunde. Bon Brof. Dr. G. Fifder. Mit 62 Abbilb. (235. 316.) Quftfahrt. uftfahrt. Die, ihre wissenschaftlichen Grundlagen und ihre lechnische Entwidlung Bon Dr. N. Ntm fii fr. 3 Nufl. b. Dr. Fr. Suth. W. 60 Abb. (Bb. 300.) Lufflickfoff, Der. u. f. Berm. B. Roof. Dr. K. Kaifer. W. 13 Abb. (Bb. 313.) Luftung. Deigung und L. Bon Ingenient 3. E. Maner. Mit 40 2166. (286. 241.) Marr. Bon Brof. Dr. R. Bilbranbt. (186. 672.) Maidinen f. hebezeuge. Dampfmoldine. Warmetraftmalch. Waffertraftmalch. Maldinenelemente. Bon Geb. Bergrat Broi. R. Bater. 2. U. M. 175 Abb. (Bb. 301.) Majainentunde fiche Lanbwirtschaftl. Di-Make und Meisen. Bon Dr. 20. Blod. Mit 34 Abb. (Bb. 385.) Medanif. Bon Raif. Geh. Reg.-Rat A. v. 3 her ing. I: Die Mechanif b. lesten Rorper. M. 61 Abb. II: Die Mechanif b. fiaif. R. M. 34 Abb. (296. 303/304.)

#### Jeder Band gehestet M. 1.20 Aus Natur und Geisteswelt Jeder Band gebunden M. 1.20 Recht, Wirtschaft und Technik

Rechanif. Aufgaben aus ber techn. R. f. b. Schul- u. Gelbftuntere. B. Brof. K. Schmitt. W. zahle. Fig. I. Bewegungsi., Statit. 156 Aufg. u. Lölungen. II. Dunam. 140 A. u. Löl. (Bb. 558/559.) Reichsverficherung. Die. Bon Lanbesber-fich.-Liffeffor h. Geelmann. (21b. 280.) Auglands wirtichaftliche Aultur. B. Son-Aufgaben aus ber tedu. St.) Ruglands wirticaftliche Rultur. bilus Dr. Wallroth.
— fiehe auch Rußland Abt. IV. (8b. 562.) Reffen liebe Dage und Deffen. Calglagerftatten, Die Deutschen. Bon Dr. C. Riemann. Mit 27 Abb. (Bd. 407.)
— liebe auch Geologie Abt. V. Retalle, Die, Bon Brof. Dr. R. Coeib. 3. Quff. Mit 11 Mbb. (Bb. 29.) Sauglingefürforge. Bon Obergrat Riete, Die, nad bem BOB. Bon Juftis-rat Dr. DR. Gtraug. (Bb. 194.) (286. 509.) Rott. Salffahrt, Deutsche, u. Schiffahrtspol. b. Gam. B. Brof. Dr. R. Thie B. (286.169.) Salffbau fiehe Kriegsschiff. Mitroffen, Das. B. Brof. Dr. 28. Chef. fer. 2. Mufl. Mit 99 Mbb. (19b. 85.) Rild, Die, und ihre Produlte. Bon Dr. Schundte. Die, n. d. Comuditeinindutte. B. I'r. U. Eppler. M. 64 Ubb. (Bb. 376.) Soziale Bewegungen und Theorien bis per M. Reig. Mit 16 Abb. (Bb. 362.) Rittelftaubsbewegung, Die moberne. Bon (8b. 417.) Dr. Q. Müffelmann. modernen Arbeiterbewegung. Bon &. · fiebe Ronfumgenoff., Wirtichaftl. Org. Maier. 4. Mufl. Raturmiffenschaften im Daushalt, B. Dr. - f. a. Arbeiterichus n. Arbeiterversicher. 3. Bongardt. 1. Wie forgt die Haus-frau für die Gefundh. d. Familie? Mit 31 Abb. II. Wie forgt d. Hausfrau für gute Nahrung? M. 17 Abb. (Bd. 125, 126.) — 1. Chemie. Bhijit in Kiche u. Haus. Raturwiffenischten und Ledniff. Am fau-Sozialismus. Celts. der jozialik. Ideen t. 19. Ich. B. Brivaidos. Dr. Fr. Mudle. 2.U. I. D. calion. Soz. II. Broudbyon u. d. entwidlungsgeschicket. Soz. (Bd. 269.276.) - siche auch Marx; Rom, sog. Rample i. alten R. Albt. IV. ienden Behtuhl der Zeit. Mersicht über Birkungen b. R. u. L. auf das gesante Kultucken. Kon Brof. Dr. R. L. au n. h ard t. 3. Aufl. M. 16 216. (Bd. 23.) Rantif. B. Dr. J. W. öller. 50 yig. (Bd. 25.) Ohibau. Bon Dr. E. Boges. W. 13 Ubb. Spinnerei. Bon Dir. Brof. M. mann. Dit 35 Abb. (Rb. 338.) Sprengtoffe. Chemie u. Tecnol. b. Spr. Bon Brof. Dr. dt. Biebermann. Mit 15 Fig. (Bb. 286.) Staat siebe Abt. IV. (**18**6. 107.) Statit. Mit Einichtut ber Leftigleitolebre. Bon Reg. Baum. Direftor A. Gogo. Mit 149 Fig. im Tert. (Bb. 492.) — fiehe auch Mechanit. Aufg. a. b. M. 1. Detifden Juftrumente, Die. Bon Dr. DR. b. Robr. 2. Mufl. Dit 84 Mbb. (286. 88.) Organisationem, Die wirtichastlichen. Bon Brivatdog. Dr. E. Leberer. (Bb. 428.) Dimart. Die. Eine Einsuhrung in die Statistil. B. Br. Dr. S. Schoft. (26 442.) Brobleme ihrer Birtidaftsgeid. Oreg. bon Dr. 28. Ditfderlid. (Bb. 351.) Patente u. Batentredt f. Gewerbl. Rechteld. Stenographicipiteme. D. btid., i. Entwidto. m. i. Auwendg. B. Oberlehrer R. 28 ein - meifter, Leftor f. Stenogr. (Bb. 536.)
Etrafe und Berbrechen, Geschichte u. fr. ganit. destangisvef. B. Errainfillsbir. Dr. med. B. Bollig. (Ab. 323.)
Stragenbahnen, Die Alein- u. Stragenb. Berpetuum mobile, Das. B. Dr. &r. 3 cat. Mit 38 2166. (**296**, 462.) Bhotedemie. Bon Brof. Dr. S. Rim-mell. Wit 28 Mbb. (186. 227.) mell. Dit 23 Mbb. Botsgraphie, Die, ihre wissensigen Grundlagen u. i. Anwendung. B. Dr. D. Brelinger. Wit 65 Ubb. (18b. 414.)
Die finsterliche Photographie. Bon Dr. B. arit at. W. 12 Zaseln. (18b. 410.) Bon Obering. a. D. M. Liebmann. Mit 82 Alb. (8b. 322.) Anbal, Der. Anbau, Danbel u. Berarbeit. B. Jac. Bolf. DR. 17 Ath. (Bb. 416.) Lechnif, Die demiliche, Bon Dr. R. 20 at-ler. Mit 24 Abb. (Bb. 191.) Angemandte Liebhaber-Thotographie, ihre Teduit und ihr Arbeitefeib. Ron Dr. 28 Barftat. Dit Abb. (Rb. 535.) Swiff in Ruche und Daus. Bon Brof. Dr. D. Speittamp. M. 51 Mbb. (8b. 478.) — siehe auch Elettrotechnit. Lee siehe Kassee. Telegraphie, Die, i. i. Entwidig. u. Bebente. B. Loftrat J. Bruns. Mirig. (Bb. 188) - Lelegraphen und Herulprechtechnil in ihrer Eutwidlung. Bou Telear. Indo. 6. Brid. Mit 68 Ubb. (Bb. 236.) 6. Speittamb. fiebe ouch Bhpfit in Ubt. V Bostwesen, Das, Entwidlung und Bebeutg. Bon Bostrat J. Bruns. (Bb. 165.) Brid. Mit Do wob. Die Funtentelegr. B. Telegr.-Infp. D. Recenmafdinen, Die, und bas Mafdinen-rechnen. Bon Reg.-Rat Dipl.-Ing. R. Thurn. M. 51 Ubb. 3. 21. rednen. Bon weg. fiche auch Drahte und Rabel. (Bb. 490.) Teftamenterrichtung und Erbrecht. Bon Redt fiebe Cherecht, Erbrecht, Gewerbl. Prof Dr. F. Leonharb. (28b. 429.) Rechtsicus, Jurispr., Raufm., Raufm. Ungeft., Urbeberr., Berbrechen, Rrimina-Abermobynamil. Aufgaben aus d. T. Geh. Bergrat Brof. Dr. R. Bater ilehe auch Rarmelehre. (1986. 5 Mufgaben aus b. T. B. liftit, Berfffger., Bahlr., Bivilprozeft. Bon Dr. G. Bilsbori. Medisprobleme, Moderne. B Geb Suftigr. Tierzüchtung. Brof Dr. 3. Robler. 3. Muff. (35. 128.) Dit 30 Abb. auf 12 Safeln. (Bb. 369.)

Jeder Band geheftet M. 1.20 Aus Matur und Geifteswelt Jeder Band gebunden M. 1.50 Derzeichnis der bisher ericienenen Bande innerhalb der Wiffenichaften alphabetifch geordnet

llhr, Die, Bon Reg.-Bauführer a. D. D. Bod. Wit 47 Abb. (Bb. 216.) Bod. Wit 47 Wbb. Urheberrecht. Das Recht an Schrift- und Runitmerten. Bon Rechtsanm. Dr. (8b. 43b.) Mothes. fiehe auch gewerblich. Rechtsichus. Berbrechen, Strafe und B. Beichichte u.Drganijation b. Wefangniewefens. B. Strafanit.-Dir. Dr.med.B. Bollis. (Bb.323.) Berbrechen und Aberglaube. Gliggen aus ber volletundlichen Ariminaliftit. B. Umterichter Dr. M. Sellwig. (Bb. 212.) Moderne Ariminaliftif. B. Amterichter (88b. 476.) Dr. 21. Sell to i a. 28.18 21b. Derbreder. Die Phidologie bes B. (Rriminalpind.) B. Strafanftaltebir. Dr. med. B. B o 1 i h. 2. W. 5 Diagr. (Bb. 248.) i. a. hanbidriftenbeurt. Ubt. I. Berfaifg. Grunds. d. B. d. Deutid. Reiches. B. Geheimrat Brof. Dr. E. Loening. 4. Muss. (Bb. 34.) B. u. Bermalt. ber beutiden Stabte. Bon Dr. Matth. Schmib. (Bb. 466.) Deutid. Berfafiger. I. geidictl. Entmidl. B. Br. Dr. E. Subrich. 2.A. (86.80.) Berlehrsentwidlung i. Deutschl. 1800 b. z. &m. B. Brof. Dr. 28. Lo b. 2. U. (Bb.15.) Berficerungemefen. Grundglige bes 2. B. Brof. Dr. M. Manes. 2. A. (Bb. 105) fiebe Urbeiterichus, Reichsberficherung. Rollenahrungemittel f. Ernabr.u.B. Abt. V. Baffentednif f Beidüge, Sandfeuermaffen. Bahlrecht, Das. Bon Reg.-Rat Dr. D. (8b. 249.) Poensgen. Bald, Der beutide. B. Brof. Dr. Saus. rath. 2.Ufl. Bilberanh.u.Rart. (Bb. 153.) Warmstraftmaldinen, Die neueren, Bon Geh Bergrat Frof. B. Bater. 2 Bbe. I: Einführung in die Theorie u. b. Bau b. Gasmaichin. 4.U. M. 42 Uhb. (Bb. 21.) II: Gaserzeuger, Großgasmaich., Danntj-u. Gasturbin. 3.U. A. 50 Uhb. (Bb. 86.) — jiehe auch Praftanlagen.

Barmelebre, Ginführ. i. d. tedn. (Ther-mobynamif). Bon Geh. Bergrat Brof. R. Bater. M. 40 Abb. i. Text. (Bb. 516.)

f. auch Thermodynamit. Baffer, Das. Bon Geh. Reg.-Rat Dr. D Unfelmino. Mit 44 Mbb. (86. 291.) - f. a. Luft, Waff., Licht, Wärme Ubt. V.

**Ballertraftmajdinen u. b. Ausnübung b.** Ballerträfte. B. Kail. Geh. Reg.-Kat A. b. 3 hering. 2.U. M. 57 Fig. (Bb. 228.) Beberei. Bon Brof. Banr. (Bb. 468.) Beidmert, Das beutide. Bon G. Frh. b. Rorbenflucht. (98b. 486.) Beinbau und Beinbereitung deinbau und Weinbereitung. Von Dr. F. Schmittbenner. 34 Abb. (Bb. 382.)

Belthandel fiebe Sanbel.

Birticaftlice Erdlunde, Bon weil. Brof. Dr. Chr. Gruber. 2. Aufl. Bearb. von Brof. Dr. R. Dove. (Bb. 122.)

Birtigaftsgefch. f. Antife BB., Oftmark. Birtigaftsleben, Deutich. Auf geograbh. Grundl. gefch. b. wetl. Brof. Dr. Gru-ber. 3.M. v. Dr. B. Reinlein, (20), 42.) Die Entwidiung bes beutiden Birt-ichaftslebens im letten Jahrhundert. B. Brof. Dr. B. Bohle. 3. Aufl. (Bb.57.) Deutichl. Stellung t. b. Weltwirtich. B. Brof. Dr. B. Arnbt. 2. U. (Bb. 179.) 8. Brof. 3. B. Laughlin. (9b. 127.) Birtigafteleben, Ruglande wirtig. Rultur. B. Chubit. Dr. 23 allroth. (26.562.) B. Syllon. Dr. B. altrott. (20. 362.)

Die Japaner in d. Beltwirtschaft. B. Brof. Dr. K. Rathgen. 2 M. (186. 72.)
Birtschaftlichen Organisationen, Die. Bon Brivatbog. Dr. E. Leberer. (196. 428.)

f. Konsumgenoss., Mittelkandsbeweg.
Bohnungseinrichtung. Bon Reg. Baumeister. fter Barail. (Bb. 499.) Beidnen, tedu. B. Reg.- u. Gewerbefchulrat Brof. Dr. Horfi mann. (8b. 548.) Rettungswefen. B. Dr. H. Diez. (8b. 828.) Livilprozefrecht. Das beutiche. Bon Ju-fitzrat Dr. M. Etrauf. (8b. 315.) Bollwef. B.Reg.-Rat Dr. Klein. (8b. 508.)

Das brebbare Geftell

fürbie Cemmluna Aus Ratur u. Geiftesmelt,

gefällig und maß. boll in ber Sorm und prattifc im Gebraud, will jebem Freunde ber immuden, gehaltballen Banboen heren Bereiniauna queiner weribollen Bandbibliotheter. leichtern, um fo bie Freude an ber Ranbigen Benutjung ber liebgeworbenen Bucher nach wejentlich ju erböhen.

Preis bes Geftells (für 500 Bande) ans bunfelbraum geraudertem Belg m it Sug 19. 60 .--(36. 122.) | ohne guf IR. 55 .-



## DIE KULTUR DER GEGENWART

IHRE ENTWICKLUNG UND IHRE ZIELE HERAUSGEGEBEN VON PROF. PAUL HINNEBERG

#### VERLAG VON B. G. TEUBNER IN LEIPZIG UND BERLIN

III. Teil. Die mathematischen, naturwissenschaitlichen und medizinischen Kulturgebiete. [19 Bände.]

(\* erschienen, † unter der Presse.) In Halbfranz geb. jeder Band 2 Mark mehr. "LAbt, Die math. Wissenschaften. (1Bd.) Abteilungsleiter u. Bandredakteur: F. Klein. Bearb. v. P. Stäckel, H. R. Timerding, A. Voß, H. G. Zeuthen. § Lign. \*I. Lig. (Zeuthen) geh. M. 3.—\*II. Lig. (Voß u. Timerding). geh. M. 6.—\*III. Lig. (Voß u. S. —\*III. Lig. (Voß u. S

II.Abt. Die Vorgeschichte der mod. Naturwissenschaften u.d. Medizin.(1Bd.) Bandredakteure: J. Ilberg u. K. Sudhoff.

III.Abt. Anorg. Naturwissenschaften.

Abteilungsleiter: R. Lecher.

Bd. 1. Physik. Bandredakteur: R. Warburg. Bearb. v. F. Auerbach, F. Braun, E. Dorn, A. Riustein, J. Elster, F. Exner, R. Gans, R. Gebreke, H. Geitel, E. Gumlich, F. Hasenöhrl, F. Henning, L. Holborn, W. Jäger, W. Kaufmann, E. Lecher, H. A. Lorentz, O. Lummer, St. Moyer, M. Planck, O. Reichenheim, F. Ri-chars, H. Rubens, E. v. Schweidler, H. Starke, W. Volgt, E. Warburg, E. Wiechert, M. Wien, W. Wien, O. Wiener, P. Zeeman. M. 22.-, M. 24.-Bd. 2. Chemie. Bandredakteur: † E.v. Meyer. Allgem. Kristallographie u. Mineralogie. Bandredaktour: Fr. Kinne. Bearb.v. K. Engler, H. Immondorf, † O. Kellner, A. Kossel, M. Le Blanc, R. Luther, †E. v. Meyer, W. Nornst, Fr. Rince, O. Wallach, †O. N. Witt, L. Wöhler. Mit Abb. M. 18.—, M. 20.—

†Bd. 3. Astronomie. Bandred.: J. Hartmann, Bearb. von L. Ambronn, F. Boll, A. v. Flotow, F. K. Ginzel, K. Graff, J. Hartmann, J. v. Flotow, perger, H. Kobold, S. Oppenheim, R. Prings-belm, † F. W. Ristenpart.

Bd. 4. Geonomie. Bandredakteure: + I. B. Messerschmitt u. H. Benndorf.

Bd. 5. Geologie (einschl. Petrographie). Bandredakteur: A. Rethpletz.

Bd. 6. Physiogeographie. Bandredakteur: E. Brückner. 1. Hälfte: Allg. Physiogeographie. Bälfte: Sper. Physiogeographie.

IV. Abt. Organ. Naturwissenschaften.

Abteilungsleiter: R.v. Wettstein. \*Bd.1.Aligemeine Biologie. Bandredakteure:

C. Chun u. W. Johannson, u. Mitw. v. A. Gint-hast. Bearbeitet v. E. Baur, P. Boycen-Jenson,

IV. Teil. Die technischen Kulturgebiete. [15 Bände.]

Abtellungsleiter: W. v. Dyck and O. Kammerer. Bisher erachien:

Technik des Kriegswegens. Baudrodakteur M. Schwarte. Bearb. v. K. Becken, O. v. Hoerhard. L. Glatzel, A. Kersting, O. Kretschmer, O. Poppenberg, J. Schroeter, M. Schwaste, W. Schwinning. Gehoftet M. 24 .- , gehunden M. 26 .- . rorz. [Band 12.]

Probeheft mit Inhaltsubersicht des Gesamtwerkes, Propeabschutten, Inhaltsussacioholises und Bosprechungen umsonst und postfrei durch B. G. Teubner, Leipsig, Poststr. 1

P. Claußen, A. Fischel, E. Godlewski, M. Hartmann, W. Johannsen, É. Laqueur, † B. Lidfors, W. Ostwald, O. Porsch, H. Praibram, E. Rádl, O. Rosenberg, W. Roux, W. Schleip, G. Sean, H. Spemann, O. zur Strassen. M. 21.—, M. 23.— \*Bd.2. Zellen- und Gewebelehre, Morphelogie und Entwicklungsgeschichte. 1. Botan. Teil. Bandredakteur: † E. Strasburger. Bearb. v. W. Benecke u. † E. Strasburger. Mit Abb. M. 10.-, M. 12.- 2. Zoologischer Teil. Bandredakteur: O.Hertwig. Bearb, v. E.Ganpp, K. Heider, O. Hertwig, R. Hertwig, F. Keibel, H. Poll. M. 16 .- , M, 18,-

\*Bd. 3. Physiologie u. Ökologie. † s. Bot. T. Bandred.: G. Haberlandt. Bearb. von Fr. Caapek, H. v. Guttouberg, R. Baur. M. 11 .- , M. 13. 2. Zoologischer Teil. Bandredakteur und

Mitarbeiter noch unbestimmt.

\*Bd. 4. Abstammungslehre, Systematik, Paläontologie, Biogeographie, Bandredak-teure: R. Hertwig u. R. v. Wettstein. Bearb. v. O. Abel, I. E. V. Bozs, A. Brauer, A. Engler, K. Heider, R. Hertwig, W. J. Jongmans, L. Plats, R. v. Wettstein. M. so.—, M. sz.—

†V. Abt. Anthropologie. (1 Bd.)

Bandred.; †G.Schwalbe. Bearb. v. E. Fischer, R. F. Graebner, M. Hoernes, Th. Mollison. A. Ploetz, +G. Schwalbe. ca. M. 22-, M. 24-VI. Abt. Die medizin. Wissenschaften. Abteilungsleiter: Fr. v. Müller.

Bd. r. Die Geschichte der mod. Medizin Bandred.: K. Sudhoff, Die Lehre von den Krankheiten. Bandred.: W. His.

Bd. 2. Die medizinischen Spezialfächer. Bandred.: Fr. v. Müller.

Bd. 3. Beziehungen der Medizin s. Volks-wohl. Bandredakteur: M. v. Gruber.

VII. Abt. Naturphilosoph. u. Psychol. \*Bd. 1. Naturphilosophie. Bandsedakteur: C. Stumpf. Boarb.v. E. Bocher, M. 14 .- M. 10.-Bd. 2. Psychologie. Bandredakteur und Mitarbeiter noch unbestimmt,

VIII.Abt. Organisation der Forschung und des Unterrichts. (1 Bd.)

Bandredaktour: A Gutamer.

## Tierbau und Tierleben in ihrem Rusammenhang betrachtet

# Biblioteka Główna UMK

300044494547

ung, w. nunnert, B. Bilfefors, C. Merculiano, E. Muller.

1. Band: Das Tier als felbftändiger Organismus

Dr. Kranz Doflein

ofelior der Roologie an der Univerlität Rreiburn i. Br.

In in Schwarz- u. Buntdruck beubad, E. E. Bog, E. Rif-Mainz, B. Meuenborn, O. Bollrath u. a.

> 2. Band: Das Tier als Glied des Naturaanzen

Jeder Band in tunftl. Original-Gangleinenband M. 20,-, in eleg. Balbfrangband M. 22,-"Cs ift nicht gut möglich, jum Lobe des Textes oder der Aussicatung zu viel zu sagen. Es ift ein fundamentales Wert, das dem Jachmann als Wegweiser und Jundgrube, dem Lalen als wünsichenswerte Ergänzung zu seinem großen oder tleinen Brehm dienen wird. Wilsenichglittlich ganz auf der trobe der Ziets seiche fpricht es eine so klare Grache und berubet so seine fortane und berubet so seine fortane und berubet so seine seine fortane und Bulligteit bat, de fid mit Boologie beschäftigt. Es burfte fich nicht leicht ein anderes Buch finden, bas in ber volkstumliden Behandlung wiffenschaftlicher Probleme fo vorbildlich ware." (Propplaen.)

## Mathemat.-Phisikalische Bibliothek

Gemeinverständliche Darstellungen aus der Elementarmathematik und sphöfik für Schule und Leben. Unter Mitwirfung von Sachgenoffen berausgegeben von Dir. Dr. W. Liebmann und Studienrat Dr. A. Witting. Mit gablreichen Siguren. Al. 8. Ratt. je 80 Bf.

Bisher erfdienene Banbden: Biffern u. Bifferniffteme b. Rulturvoller i. alter und neuer Beit. Von E. Boffler. Bd. 1. Der Begriff b. Babt in feiner log. u. biftor. Entswidlung. Bon B. Wieleitner. Ub. 2. Der pfithagoreifche Lehrfat mit einem Ausblict auf das Sermatiche Broblem. Bon W. Die Sallgefelie, ihre Befdichte u. ihre Bedeus tung. Von B. E. Timerding. Bb. 5. Einführung in die projettive Beometrie. Bon Meth Bb. 6. Cinführung in die Infinitesimalrechnung. Von A. Witting Bb. 9. Wo ftedt d. Sebier? Trugschl. u. Schülersehl. B. W. Liebmannu. B. Trier. Bb. 10. Ronftruttionen in begrengter Chene. Bon Gebeimniffe ber Rechentunftler. Bon Bb. Maennden. . . . . . . . . 80. 13. Darftellende Geometrie des Belandes. Bon 

Belfviele gur Beidichte ber Mathematit. Gin math. bift. Lefebuch. Bon A. Witting und M. Gebhardt. . . . . Bb. 15. Anfett.math.Modelle. B. R. Giebel. Bb. 16. Dreht fich die Erde? V.W. Brunner. Bb.17. Mathematiter-Anethoten. Von Wilhelm Bom periodifchen Desimalbruch jur Bablen-theorie. Bon R. Leman . Bb. 19. Mathematik und Malerel. 2 Bbe. in 1 Bd. Theorie und Praris des Recenfchiebers. Bon Die mathem. Grundlagen der Bariations. u. Bererbungelehre. B.B.Riebefell. Bb.24. Riefen und 3werge im Zahlenreich. Bon Methoden zur Lojung geometilfder Aufgaben. Ratte und Rroll. Bon B. Wolff. Bd. 27. Die Aunttionsleiter. Erfter Teil einer Cinführung in die Nomographie. Von B. WeitercBanddenin Borbereitung.

Berlag von B.G. Teubner in Leipzig und Berlin

Teubners Künstlersteinzeichnungen Wohlfeile farbige Originalwerte erfter deutscher Rünftler fürs deutsche Baus Die Cammiung enthält jeht über 200 Bilber in d. Gröffen 100>70 cm. (M. 6.-) 75>55 cm. 7. S.-.) 103><4) cm., 60><50 cm. u. 55><42 cm. (M. 4.-.) 41>>30 cm. (M. 2.50) Raffinert aus ein mer Wertfiatte in ben Bilbern angepaften Ausführungen auferft preiswiftbig. R. W. Diefenbachs Schattenbilder

"Per aspera ad astra" Album, die 34 Teilb, bes polift, Wandfriefes lorul wiederg. (201/2×25 cm) M. 12.— Leilbilder als Wandfries (42×40 cm) le M. 4.—. 135×13 cm) . je M. 1. lehtem u. Glas m. Leinwd.-Cinf.je M. 2 .-

"Göttliche Jugend" 2 Mappen, I. 2. Ruff, mit je 20 Blatt . . . je UL 5.— (251/<sub>2</sub>><34 cm) unter Blas u. Leinwandeinf. je M. 1 .--

## Aus dem Kinderleben

Sechs Bleiftiftzeichnungen von Hela Beters 1. Der gute Beuber. 2. Der boje Bruder. 3. Wo brift ber Schub? 4. Schmeicheltanden. 5. Buppden, aufgepaste. O. Gros Wilde. (Hormat 21>25 cm.) Breis des Blattes M. -...75, alle 6 Blattee in Mappe M. 2.50

### Rarl Bauers Sederzeichnungen Sührer und Belden 1914/1916 Charaftertopfez.bich. Beidichte

Cingelne Blätter (28×36 cm) M. -.50 b. Liebhaberausg. (a. Rart. aufgett.) 21. 1 .-2 Mappen, enthalt. je 12 Blatt. je M. 2.50 Elebhaberausgabe in 2 Ocidentmappen enth. je 12 Blatt. a. Rart. aufgett, je M. 5,- Mappe, 32 Bl. (28><36 cm) M. 4.50, 12 Bl. M. 2.50, Eiebhaberausg. 32 Bl. a. Rest, M. 10,-, Cinzelbi. auf Rart. M. -. 60 Aus Deutschlands gr. Zeit 1813 In Mappe, 10 Blatt (20×36 cm) M. 3.-Einzelblatter auf Rarton geffebt M. -.60

Rahmen zu den Blättern paisend von M. 1.50 bis M. 9.50

## Sherenschnitte von Rolf Winkler I. Reibe: "Aus ber Arlegezeit". 6 Blatte, Scherenichnite bes Kunftlers wiedergebenb. 1. Roidied bes Candwehrmannes. 2. Ruf ber Macht. 3. In Seuerftellung. 4. Stipatrouille.

5. Treue Aameroden. 6, An Grobe des Kameroden. Auf Kart. m. verschiedenfarb. Lonunterbrud: Cinj. M. 1,—, 6 VI. in Mappe M. 4,—. Unter Glas in Leinweinf. m. Geidenjan.: M, 2.50, In Anhbaumrahma.: M. 5.—

## Veut) he Rriegs scheiben

Scheibenbilder erfter Mundener Kunfler wie w. Defregger, J. Dies, C. Grunner, D. v. Dabermann, Ib. Ib. Beine, R. Jant, v. Jugel u. a. Gie bringen köfilich bumorvolle, sumeift auf ben Arieg bezügliche Darfteilungen, wie ben grofmäuligen Engländer, die Enfente, "Muffen-Bnogfon" 1 22 auf ber Jagb, u. a. und find jur Schieflausbildung und als Zimmerichmud gleich geeignet und wertvoll.

Br. je M. 1.25. Auf Pappe m. grün. Kranz je M. 1.50. Auf Holz m. grün. Kranz je M. 4.50 25 Eppl. u. m. M. 1.20, 1.40, 4.25; 30 Eppl. u. m. M. 1.10, 1.30, 4.—; 100 Eppl. u. m. M. 1.—, 1.20, 3.75; 200 Eppl. u. m. M. —.60, 1.—, 3.50.

Bostfartenausgaben

Jede Ratte 10 Pf., Setite von 12 Karten in Umicklag M., 1.—, jede Ratte unter Gles mit schwarzer Einjassung und Schnur M., -,00,
Leubners Künst! ersteinzeichnungen in 11 Serien (davon 50 versch. Motioe auch unter Glas in voolem Holpudnung, 12 M. 1.25). Diefenbache Schattenbilder in 6 Setien. And dem Kinderieben, 6 Kart. in Umsch. M., -,00. Acue Schattenessen on Geroe Luise Schmidt: 1. Spiel und Lan, 2. Jest im Garten. 3. Dlument watel. 4. Die lieine Schäftein, 5. Belauschter Dichter. 6. Mattenlänger von Hameln. 6 Kart. in Unsch. M.,-00, Bauero flührer und Schwinger und 6 Rart. in Umidl. 78. -..... Artegofcheiben-Rarten in 2 Berlen (biefe n i cht mit Ginf, taufl.) Beliftanbiger Ratalog über fünfilerifden Wandichmud mit farbiger Wiedergabe von über 200 Bl. gegen Cinsendg, von 50 Pf. (Ausland 60 Pf.) — Ausführliches Verzeichnis det Boftattenausg, umfonft u. positri. Beibes vom Berlag in Leipzig, Positrasse 3, zu beziehen.

Verlag von B.G. Teubner in Leipzig und Berlin